

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatic Application No PCT/FR 99/01908

		1	101711 337 02330
. CLASSIF	CATION OF SUBJECT MATTER C12N15/12 C07K14/47 G01N33/ C07K16/18	/68 C12Q1/68	C12N15/62
cording to	International Patent Classification (IPC) or to both national classif	lication and IPC	
FIFL DS S	EARCHED		
PC 7	numentation searched (classification system followed by classific CO7K C12N G01N C12Q		
ocumentati	on searched other than minimum documentation to the extent that	at such documents are included	ded in the fields searched
lectronic da	ta base consulted during the international search (name of data	base and, where practical,	search terms used)
. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	rolovam passages	Relevant to claim No.
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	Televalii passages	
(DATABASE EMEST4 'Online! EMBL, Heidelberg, Germany AC: AA880300, 30 March 1998 (19 MARRA M ET AL.: "Mus musculus	998-03-30) cDNA clone	2,3
	1277601" XP002100073 abstract		
X	DATABASE EMEST2 'Online! EMBL, Heidelberg, Germany AC/ID: AA651757, 8 November 1997 (1997-11-08)		2,3
	NCI-CGAP: "Homo sapiens cDNA c IMAGE:1188695" XP002126887 abstract	lone	
		-/	
		- /	
X Fu	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family	members are listed in annex.
° Special o	categories of cited documents:	ar priority data at	blished after the international filing date nd not in conflict with the application but nd the principle or theory underlying the
cons "E" earlier filing	idered to be of particular relevance r document but published on or after the international r date	invention "X" document of parti-	cular relevance; the claimed invention dered novel or cannot be considered to tive step when the document is taken alone
whice citati	nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of partical cannot be considered	cular relevance; the claimed invention dered to involve an inventive step when the nbined with one or more other such docu- nbination being obvious to a person skilled
othe	r means ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document membe	er of the same patent family
	e actual completion of the international search	Date of mailing of	of the international search report
	5 January 2000	18/01/	2000
Name an	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized office	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Oderwa	11a, H

1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatic Application No PCT/FR 99/01908

C (Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	BEDECS ET AL: "Angiotensin II type 2 receptors mediate inhibition of mitogen -activated protein kinase cascade and functional activation of SHP - 1 tyrosine phosphatase" BIOCHEMICAL JOURNAL, vol. 352, no. 2, 15 July 1997 (1997-07-15), pages 449-454, XP002094565 cited in the application the whole document	1-10
Α	NAHMIAS C ET AL: "The angiotensin AT2 receptor: searching for signal-transduction pathways and physiological function." TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, (1995 JUL) 16 (7) 223-5. REF: 28 JOURNAL CODE: WFT. ISSN: 0165-6147., XP002100074 cited in the application the whole document	1-10
Α	TIRODE ET AL: "A CONDITIONALLY EXPRESSED THIRD PARTNER STABILIZES OR PREVENTS THE FORMATION OF A TRANSCRIPTIONAL ACTIVATOR IN A THREE-HYBRID SYSTEM" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 37, no. 272, 1997, page 22995-22999 XP002051283 cited in the application the whole document	11-20
P,X	DATABASE R61U002 'Online! EMBL, Heidelberg, Germany AC AL096842, 14 July 1999 (1999-07-14) WAMBUTT R ET AL.: "Homo sapiens mRNA, cDNA DKFZp586D1519" XP002126888 abstract	2,3

1



RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Demanc ernationale No PCT/FR 99/01908

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB	į.						
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE							
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C07K C12N G01N C12Q							
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche							
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherc	the utilisés)						
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS							
Catégorie ° Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendication des passages pertinents	ons visées						
DATABASE EMEST4 'Online! 2,3 EMBL, Heidelberg, Germany AC: AA880300, 30 mars 1998 (1998-03-30) MARRA M ET AL.: "Mus musculus cDNA clone 1277601" XP002100073 abrégé							
DATABASE EMEST2 'Online! EMBL, Heidelberg, Germany AC/ID: AA651757, 8 novembre 1997 (1997-11-08) NCI-CGAP: "Homo sapiens cDNA clone IMAGE:1188695" XP002126887 abrégé /							
X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiqués e	en annexe						
*Catégories spéciales de documents cités: "A" document définisant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'Invention revendiquée ne peu de comment pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se rétérant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou lous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée T" document uttérleur publié après la date de dépôt international ou la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'Invention revendiquée ne peu être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive lorsque le document pertinent; l'inven tion revendiquée ne peu être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive lorsque le document pertinent; l'inven tion revendiquée ne peu être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive ne peut être considérée comme industrier sur paport au document pertinent; l'invention revendiquée ne peu être considérée comme nouveille ou comme inventive inventive ne peut être considérée comme nouveille ou comme intrement pertinent; l'invention revendiquée ne peu être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive ne peut être considérée comme international et et en document se ment peut entre cité pour document se mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la téchnique							
5 janvier 2000 18/01/2000							
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Oderwald, H							





Demanda :rnationale No PCT/FR 99/01908

		PCT/FR 99/01908
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec le cas échéant, l'indicationdes passages per	tinents no. des revendications visées
Catégorie 1	Identification des documents ches. avec le cas concuments must be partieur la concument de la	
A	BEDECS ET AL: "Angiotensin II type 2 receptors mediate inhibition of mitogen -activated protein kinase cascade and functional activation of SHP - 1 tyrosine phosphatase" BIOCHEMICAL JOURNAL, vol. 352, no. 2, 15 Juillet 1997 (1997-07-15), pages 449-454, XP002094565 cité dans la demande le document en entier	1-10
A	NAHMIAS C ET AL: "The angiotensin AT2 receptor: searching for signal-transduction pathways and physiological function." TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, (1995 JUL) 16 (7) 223-5. REF: 28 JOURNAL CODE: WFT. ISSN: 0165-6147., XP002100074 cité dans la demande le document en entier	1-10
A	TIRODE ET AL: "A CONDITIONALLY EXPRESSED THIRD PARTNER STABILIZES OR PREVENTS THE FORMATION OF A TRANSCRIPTIONAL ACTIVATOR IN A THREE-HYBRID SYSTEM" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 37, no. 272, 1997, page 22995-22999 XP002051283 cité dans la demande le document en entier	11-20
P,X	DATABASE R61U002 'Online! EMBL, Heidelberg, Germany AC AL096842, 14 juillet 1999 (1999-07-14) WAMBUTT R ET AL.: "Homo sapiens mRNA, cDNA DKFZp586D1519" XP002126888 abrégé	2,3

1

NK

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE

PCT

E	REYSTSNOV	2000	
į	WIPO	PCT	

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire BLOcp644/34P		POUR SUITE A DO	NNER		ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande i	Demande internationale n°		Date du dépot internation	nal (jour/m	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FR9	9/01	908	02/08/1999			04/08/1998
C12N15/ Déposant	12	rnationale des brevets (CIB)			t CIB	
1. Le pre	ésent		inaire international, étal	bli par l'ac	dministaratio	on chargée de l'examen préliminaire
mem	utioni	ai, cot tranomio da dopoc				
2. Ce R	APPC	ORT comprend 5 feuilles,	y compris la présente f	euille de	couverture.	
é l'a a	 Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT). Ces annexes comprennent feuilles. 					
·	-	rapport contient des indi	cations relatives aux po	oints suiva	ants:	
I II	⊠ □	Base du rapport Priorité				
111		Absence de formulation d'application industrielle		ouveauté,	l'activité inv	ventive et la possibilité
IV		Absence d'unité de l'inv				
V	×	Déclaration motivée sel d'application industrielle				vité inventive et la possibilité déclaration
VI		Certains documents cité	és			
VII		Irrégularités dans la der				
VIII	☒	Observations relatives a	à la demande internatio	nale		
Date de pré internationa		tion de la demande d'exame	n préliminaire	Date d'ac	chèvement du	u présent rapport
29/02/20	29/02/2000			09.11.20	00	
	élimin	ostale de l'administration cha aire international:	argée de	Fonction	naire autorisé	Grand CORS MICHIGAN
Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Renggli-				i-Zulliger, l	N (Italy South of the State of	
Fax: +49 89 2399 - 4465				N° de tél	éphone +49 8	39 2399 7482

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/01908

I. Base du rapport

١.	l'off rapj	ice récepteur en ré	é sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à ponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent lement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent :
	Des	scription, pages:	
	1-24	4	version initiale
	Rev	vendications, N°:	
	1-20	0	version initiale
	Des	ssins, feuilles:	
	1/14	4-14/14	version initiale
2.	Les	modifications ont	entrainé l'annulation :
		de la description,	pages :
		des revendication	s, n ^{os} :
		des dessins,	feuilles :
3.			t a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après
١.	Obs	servations complén	nentaires, le cas échéant :

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/01908

- V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- 1. Déclaration

Nouveauté

Oui: Revendications 1-20

Non: Revendications

Activité inventive

Oui: Revendications 1-20

Non: Revendications

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-20

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/01908 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

Concernant le point V

Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: DATABASE EMEST4 [Online] EMBL, Heidelberg, Germany AC: AA880300, 30 mars 1998 (1998-03-30) MARRA M ET AL.: 'Mus musculus cDNA clone 1277601'.

D2: DATABASE EMEST2 [Online] EMBL, Heidelberg, Germany AC/ID: AA651757, 8 novembre 1997 (1997-11-08) NCI-CGAP: 'Homo sapiens cDNA clone IMAGE:1188695'.

Nouveauté (Article 33(1) et (2) PCT)

- 1) Le document D1 décrit un EST (Accession number AA880300) long de 500 pb qui est 99.8% identique à la Seq. ID n°1 (1803pb) sur 500pb, 99.8% Seq. ID n°3 sur 500pb, 100% identique à la Seq. ID n°5 sur 278pb, 82.6% identique à la Seq. ID n°9 sur 236 pb. Le document D2 décrit un EST (Accession number AA651757) long de 614pb qui est 99.5% identique à la Seq. ID n°7 sur 614 pb.
- 2) Etant donné qu'aucun de ces fragments n'est 100% identique sur toute sa longueur aux séquences revendiquées (Seq. ID n°1, 3, 5, 7, 9), l'objet de la revendication 1 est nouveau.
- 3) Les séquences de D1 et de D2 faisant plus de 400pb, l'objet des revendications 2 et 3 est nouveau.
- 4) Quant aux autres documents cités dans l'état de la technique, ils ne comprennent aucunes des Seq. ID 1-12. Par conséquent, les anticorps, vecteurs, cellules hôtes, méthode de screening 2 ou 3 hybrides ainsi que l'usage de cellules hôtes pour le criblage utilisant ces nouvelles séquences sont nouveaux.

C'est pourquoi, l'objet des revendications 1-20 est nouveau au vu des documents cités

RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/01908 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

dans le rapport de recherche internationale.

Activité inventive (Article 33(1) et (3) PCT)

5) La fonction des séquences décrites dans D1 et D2 n'est pas connue et l'état de la technique cité dans le rapport de recherche internationale (RRI) ne mentionne ni ne suggère l'existence d'un ligand naturel tel que ATIP. C'est pourquoi, l'objet des revendications 1-20 implique une activité inventive au vu de l'état de la technique cité dans le rapport de recherche internationale.

Concernant le point VIII

Observations relatives à la demande internationale

- 1) Le terme "homologue" utilisé dans la revendication 2 n'est pas clair (article 6 PCT) car le pourcentage d'homologie pour une <u>séquence homologue</u> comme utilisé dans la revendication 2 n'étant pas précisé explicitement, n'importe quelle séquence pourra être considérée comme homologue même si elle n'a aucune relation structurelle avec la séquence nucléotidique revendiquée.
- 2) Les conditions d'hybridisation pour les amorces ou pour les sondes (i.e. les conditions de stringence de l'hybridation) n'étant pas précisées dans la revendication 2, n'importe quel fragment de 20-400pb pourrait être utilisé comme sonde pour les séquences ID n°1, 3, 5, 7, 9 en basse stringence et ce, même si il n'y a qu'une très faible homologie entre la sonde/amorce et ces séquences.
- 3) La formulation "l'extrémité C terminale" utilisée dans les revendications 11-17 n'est pas claire au sens de l'article 6 PCT, car on ne connaît pas la localisation exacte de "la partie C-terminale" (position nucléotides/acides aminés) dans la séquence revendiquée, ce qui rend les limites de la revendication mal définies.
- 4) Le terme "en particulier" employé dans la revendication 19 n'introduit pas d'effet limitatif sur la portée de la revendication, ce qui revient à dire que la caractéristique qui suit une telle expression doit être considérée comme entièrement facultative.

og 1762194. Translation

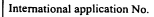
PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference BLOcp644/34P	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. PCT/FR99/01908	International filing date (day/m 02 August 1999 (02.0						
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 15/12							
Applicant CENTRE NATIO	NAL DE LA RECHERCI	HE SCIENTIFIQUE - CNRS					
	 This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. 						
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets, including	ng this cover sheet.					
been amended and are the b	nied by ANNEXES, i.e., sheets of asis for this report and/or sheets 607 of the Administrative Instru	of the description, claims and/or drawings which have a containing rectifications made before this Authority auctions under the PCT).					
These annexes consist of a	otal of sheets.						
This report contains indications rela	3. This report contains indications relating to the following items:						
I Basis of the report							
II Priority							
III Non-establishmen	t of opinion with regard to novel	elty, inventive step and industrial applicability					
IV Lack of unity of in	vention						
V Reasoned stateme citations and expla	nt under Article 35(2) with regar anations supporting such stateme	rd to novelty, inventive step or industrial applicability; ent					
VI Certain document	s cited						
VII Certain defects in	the international application						
VIII Certain observation	ns on the international application	on					
Date of submission of the demand	Date o	of completion of this report					
29 February 2000 (29.	02.00)	09 November 2000 (09.11.2000)					
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	rized officer					
Facsimile No.	Teleph	hone No.					



PCT/FR99/01908

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of th	e report			
1. This repor	t has been drawn of	on the basis of in this report as	(Replacement sheet s "originally filed"	s which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	the international	application as	originally filed.	•
	the description,	pages	1-24	_, as originally filed,
لاسيا		pages		_, filed with the demand,
		pages		_, filed with the letter of,
		pages		, filed with the letter of
\boxtimes	the claims,	Nos	1-20	_, as originally filed,
•		Nos.		, as amended under Article 19,
		Nos.		, filed with the demand,
		Nos	· • . •	, filed with the letter of,
		Nos		, filed with the letter of
\bowtie	the drawings,	sheets/fig	1/14-14/14	, as originally filed,
_	•	sheets/fig		, filed with the demand,
		sheets/fig		, filed with the letter of,
		sheets/fig		, filed with the letter of
2. The amend	ments have resulte	ed in the cance	llation of:	
	the description,	pages		
	the claims,	Nos		
	the drawings,			
	_	-		
3. This to go	report has been es	stablished as if	(some of) the am	endments had not been made, since they have been considered Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
			is marcated in the	oupprenieman Box (Kane 70.2(c)).
4. Additional	observations, if ne	cessary:		•
				·
				İ

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 99/01908

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement YES 1-20 Claims Novelty (N) NO Claims 1-20 YES Claims Inventive step (IS) NO Claims 1-20 YES Claims Industrial applicability (IA) NO Claims

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

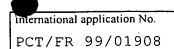
D1: DATABASE EMEST4 [Online] EMBL, Heidelberg,
Germany AC: AA880300, 30 March 1998 (1998-03-30)
MARRA M ET AL.: 'Mus musculus cDNA clone
1277601';

D2: DATABASE EMEST2 [Online] EMBL, Heidelberg,
Germany AC/ID: AA651757, 8 November 1997 (199711-08) NCI-CGAP: 'Homo sapiens cDNA clone
TMAGE: 1188695'.

Novelty (PCT Article 33(1) and (2))

- 1) Document D1 describes an EST (Accession number AA880300) 500pb long which is 99.8% identical to the Seq. ID No.1 (1803pb) on 500pb, 99.8% identical to the Seq. ID No.3 on 500pb, 100% identical to the Seq. ID No.5 on 278pb, and 82.6% identical to the Seq. ID No.9 on 236pb. Document D2 describes an EST (Accession number AA651757) 614pb long which is 99.5% identical to the Seq. ID No.7 on 614pb.
- 2) Given that none of these fragments is 100% identical

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



over the whole of its length to the claimed sequences (Seq. ID Nos. 1, 3, 5, 7, 9), the subject matter of Claim 1 is novel.

- 3) Since the sequences of D1 and D2 have more than 400pb, the subject matter of Claims 2 and 3 is novel.
- 4) The other cited prior art documents do not contain any of the sequences Seq. ID Nos. 1-12. Consequently, the antibodies, vectors, host cells, method of screening 2 or 3 hybrids and the use of host cells for screening purposes using these novel sequences are novel.

For that reason, the subject matter of Claims 1 to 20 is novel over the documents cited in the international search report.

Inventive step (PCT Article 33(1) and (3))

5) The function of the sequences described in D1 and D2 is not known and the prior art cited in the international search report (ISR) neither mentions nor suggests the existence of a natural ligand such as ATIP. For that reason, the subject matter of Claims 1 to 20 involves an inventive step with respect to the prior art cited in the international search report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1) The term "homologous" used in Claim 2 is unclear (PCT Article 6) since, given that the percentage of homology for a homologous sequence as used in Claim 2 is not explicitly specified, any sequence can be considered homologous even if it has no structural relationship with the claimed nucleotide sequence.
- 2) Since the hybridization conditions for the primers or probes (i.e. the stringency conditions for hybridization) are not specified in Claim 2, any 20-400pb fragment could be used as a probe for the sequences ID Nos. 1, 3, 5, 7 and 9 at low stringency, even if there is only very limited homology between the probe/primer and these sequences.
- 3) The wording "C-terminal end" used in Claims 11 to 17 is unclear within the meaning of PCT Article 6, since the exact location of the "C-terminal portion" (nucleotides/amino acids position) in the claimed sequence is unknown, and therefore the limits of the claim are poorly defined.
- 4) The expression "in particular" used in Claim 19 does not have a limiting effect on the scope of the claim, which means that the feature following such an expression must be regarded as entirely optional.

TRAITE E COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Destinataire:

Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office

Box PCT
Washington, D.C.20231

ETATS-UNIS D'AMERIQUE

en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année)

21 mars 2000 (21.03.00)

Demande internationale no PCT/FR99/01908

Date du dépôt international (jour/mois/année)

02 août 1999 (02.08.99)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

BLOcp644/34P

Date de priorité (jour/mois/année) 04 août 1998 (04.08.98)

Déposant

ELBAZ, Nathalie etc

1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:

dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:

29 février 2000 (29.02.00)

dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:

2. L'élection

X a été faite

n'a pas été faite

avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Antonia Muller

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

TRAITE __ COOPERATION EN MATIE __ DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL				
PCT	Destinataire:				
NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT (règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT) Date d'expédition (jour/mois/année) 25 mai 2000 (25.05.00)	CABINET ORES 6, avenue de Messine F-75008 Paris FRANCE				
Référence du dossier du déposant ou du mandataire					
BLOcp644/34P	NOTIFICATION IMPORTANTE				
Demande internationale no PCT/FR99/01908	Date du dépôt international (jour/mois/année) 02 août 1999 (02.08.99)				
Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui c X le déposant l'inventeur	oncerne: le mandataire le représentant commun				
Nom et adresse ASSOCIATION POUR LE DEVELOPPEMENT	Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de l'Etat) FR FR				
DE L'IMMUNOLOGIE MOLECULAIRE-ADIM 22, rue Méchain F-75014 Paris	no de téléphone				
FRANCE	no de télécopieur				
	no de téléimprimeur				
2. Le Bureau international notifie au déposant que le changem	ent indiqué ci-après a été enregistré en ce qui concerne:				
X la personne le nom l'adres					
Nom et adresse CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE	Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de l'Etat) FR FR				
SCIENTIFIQUE - CNRS 3, rue Michel Ange F-75794 Paris Cedex 16	no de téléphone				
FRANCE	no de télécopieur				
	no de téléimprimeur				
3. Observations complémentaires, le cas échéant:					
4. Une copie de cette notification a été envoyée:					
X à l'office récepteur	aux offices désignés concernés				
à l'administration chargée de la recherche international	e X aux offices élus concernés				
X à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte	ernational autre destinataire:				
Bureau international de l'OMPI	Fonctionnaire autorisé:				
34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	R. Raissi				
no de télécopieur (41-22) 740 14 35	on de téléphone (41.22) 338 83 38				

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	. Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AN		FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT		FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AL		GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ		GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	-	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BE	ŭ	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
1		GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BE	0.1	_		IVIE	de Macédoine	TR	Turquie
BF		GR	Grèce				•
BC	ŭ	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ		IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BF	t Brésil	IL	lsraël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	' Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JР	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
Co	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CI	I Suisse	KC	Kirghizistan	NO	Norvege	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CN	A Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
C	N Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
Ct	J Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DI	2 Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DI	C Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
E	E Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
1							

09/762194

JC02 Rec'd PCT/PTO 0 5 FEB 2001

WO 00/08148

10

SEQUENCES NUCLEIQUES CODANT POUR UNE PROTEINE (ATIP) INTERAGISSANT AVEC LE RECEPTEUR AT2 ET LEURS APPLICATIONS

La présente invention est relative à des séquences nucléiques codant pour une protéine apte à interagir avec le récepteur AT2, à des oligonucléotides compris dans lesdites séquences, à leurs applications en tant que sondes et pour l'expression desdites protéines, aux vecteurs utiles pour ladite expression, aux hôtes cellulaires contenant lesdits vecteurs, ainsi qu'à un modèle d'étude du récepteur AT2.

La présente invention est également relative aux dites protéines ainsi qu'à leurs applications.

L'octapeptide angiotensine II, principalement connu comme régulateur de la pression artérielle, a également été décrit comme un important modulateur de la croissance cellulaire. De façon intéressante ce peptide semble exercer des effets opposés sur la croissance cellulaire, selon qu'il se lie sur l'un ou l'autre de ses deux sous-types de récepteurs membranaires (AT1 ou AT2).

Le récepteur de sous-type AT2, qui appartient aussi à la famille des récepteurs couplés aux protéines G, est encore mal caractérisé tant du point de vue de ses mécanismes d'activation que de son rôle physiologique (C. Nahmias et al., *Trends Pharmacol Sci*, 1995, 16, 223-225). Plusieurs arguments suggèrent cependant un rôle de ce récepteur dans les phénomènes de prolifération, de différenciation ou d'adhésion cellulaire.

Le récepteur AT2 est fortement exprimé au cours de la vie foetale, disparaît chez l'adulte dans la plupart des tissus, mais se trouve réexprimé dans des conditions pathophysiologiques impliquant la restructuration des tissus.

Des études réalisées *in vivo* ont mis en évidence le rôle inhibiteur exercé par le sous-type AT2 sur la prolifération des cellules musculaires de *l'intima*, après lésion vasculaire (P. Janiak et al., *Hypertension*, 1992, 20, 737-

745; M. Nakajima et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1995, 92, 10663-10667).

Par ailleurs, la stimulation du récepteur AT2 active la phosphatase SHP-1 (Bedecs K. et al; *Biochem. J.*, 1997, 325, 449-454). Le fait que le récepteur AT2 active une phosphatase est en accord avec ses effets antiprolifératifs.

Compte tenu de ce qui précède, il a été montré que sur des cellules en culture, le récepteur AT2 :

- inhibe la synthèse d'ADN et la prolifération, induites par l'angiotensine II (Ang II) et le bFGF (M. Stoll et al., *J. Clin. Invest.*, 1995, 95, 651-657),

- induit l'apoptose (T. Yamada et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 1996, **93**, 156-160) et

- induit la différenciation neuronale (L. Laflamme et al., J. Biol. Chem., 1996, 271, 22729-22735).

L'étude des voies de signalisation, associées au récepteur AT2, a été abordée dans les cellules de la lignée N1E-115, dérivées d'un neuro-blastome murin, qui n'expriment que le sous-type AT2. Une première étude a permis de mettre en évidence une déphosphorylation rapide et transitoire de certaines protéines sur résidus tyrosine, suite au traitement des cellules N1E-115 par l'angiotensine II (C. Nahmias et al., Biochem. J., 1995, 306, 87-92). Il a également été montré que le récepteur AT2 interfère avec les voies d'activation des récepteurs aux facteurs de croissance et inhibe l'activité des MAP kinases (ERK1 et ERK2) (mitogen-activated protein), qui jouent un rôle clé dans les phénomènes de prolifération et de différenciation cellulaire. L'effet inhibiteur de l'AT2 sur l'activation des MAP kinases est rapide et transitoire, ne fait pas intervenir une protéine régulatrice sensible à la toxine pertussique (de type Gi/Go), mais implique l'activation d'une tyrosine phosphatase sensible à l'orthovanadate.

Compte tenu du rôle du récepteur AT2 sur la prolifération cellulaire, les Inventeurs ont cherché à mettre au point des outils aptes à régu-

ler l'action du récepteur AT2. En effet, l'activation du récepteur AT2 peut avoir des répercussions en cancérologie (inhibition de la prolifération cellulaire).

De manière générale, le récepteur AT2 présente des effets inverses de ceux de l'AT1 sur l'activation des MAP kinases et sur la prolifération cellulaire; l'étude de la communication qui peut exister entre ces deux sous-types de récepteurs, liant le même ligand, présente par conséquent de l'intérêt.

L'étude des voies de signalisation et de la régulation du récepteur AT2 représente également un enjeu important pour la santé humaine sachant qu'aujourd'hui des antagonistes du récepteur AT1 sont administrés aux patients atteints d'hypertension. Dans ce contexte il devient essentiel de connaître les effets biologiques associés au récepteur AT2 qui reste activable par l'Ang II circulante dans ce type de traitement.

La présente invention a pour objet un fragment d'acides nucléiques (ADN ou ARN) isolé, codant pour une protéine apte à se lier au récepteur AT2, lequel fragment est sélectionné dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:1, 3, 5, 7 et 9, telles que présentées dans la liste des séquences, incluse dans la présente Demande.

15

20

Ces différentes séquences correspondent à l'ADN complémentaire (ADNc) codant pour une partie ou la totalité de la protéine ci-après dénommée ATIP (AT2 interacting protein).

La séquence SEQ ID NO:1 (1803 pb) correspond à la séquence nucléique complète de l'ATIP de souris et inclut aussi bien les parties codant pour la protéine de liaison au récepteur AT2 que les parties non codantes.

La séquence NO:3 (1323 pb) correspond à la séquence en acides nucléiques de la partie codante de la séquence SEQ ID NO:1, alors que la séquence SEQ ID NO:5 correspond au fragment de la séquence NO:1, obtenu par la technique du double-hybride (A. Plessis et al., M/S, 1994, 9, I-1K; J. Luban et al., Curr. Op. Biotechnol., 1995, 6, 59-64).

La séquence SEQ ID NO:7 (3742 pb) correspond à la séquence nucléique complète de l'ADNc humain et inclut aussi bien les parties codant pour la protéine homologue de l'ATIP de souris que les parties non codantes.

La séquence SEQ ID NO:9 (1308 pb) correspond à la partie codante de la séquence SEQ ID NO : 7.

La présente invention a également pour objet des transcrits, caractérisés en ce qu'ils sont complémentaires des séquences conformes à l'invention et sont notamment générés à partir desdites séquences.

La présente invention a en outre pour objet des fragments desdites séquences comprenant entre 20 et 400 pb, utiles comme sondes ou comme amorces, pour la détection des séquences SEQ ID NO:1, 3, 5, 7 ou 9, ou de séquences homologues.

Parmi lesdits fragments, on peut notamment citer une sonde de 354 pb, (SEQ ID NO:5) ainsi que tout fragment de 20 pb à 400 pb inclus dans les séquences SEQ ID NO:1, 3, 5, 7 ou 9.

Comme amorce, on utilisera en particulier la séquence SEQ ID NO:10 (oligonucléotide antisens), qui permet notamment d'amplifier les parties 5' des différents ARNm correspondant à l'ATIP (technique du 5' RACE : Marathon cDNA amplification kit, Clontech).

On peut également utiliser comme amorces d'amplification, tout couple d'oligonucléotides de plus de 20 pb et comprenant une partie de la séquence nucléique ATIP (humaine ou de souris), notamment le couple SEQ ID NO:11-SEQ ID NO:12.

Les conditions préférées d'hybridation (préhybridation et hybridation) sont notamment les suivantes : 45 % formamide, 9 % Dextransulfate, 0,2 % BSA, 0,2 % polyvinyl pyrrolidone, 0,2 % Ficoll, 0,1 % sodium pyrophosphate, 0,01 % SDS, 0,05 mM Tris pH 7,5, 0,9 M NaCl et rinçages jusqu'à une stringence correspondant au tampon : SSCX1, 0,1 % SDS.

La présente invention a également pour objet une protéine purifiée et isolée, dénommée ATIP, apte à interagir avec le récepteur AT2,

WO 00/08148 PCT/FR99/01908

5

sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:2, 4, 6 ou 8.

Les séquences murines et humaine présentent 85,6 % d'homologies. La séquence humaine (ATIP humain) possède 5 aminoacides de moins que la séquence de souris (ATIP souris). Les acides aminés manquants dans la séquence humaine se situent au niveau des acides aminés : 162, 163, 164, 166 et 214 de la séquence ATIP souris.

Les comparaisons (Blast) entre les séquences protéiques ATIP selon l'invention et les séquences contenues dans les banques de données indiquent que ATIP humain (comme ATIP souris), ne présentent jamais plus de 25 % d'homologie avec une séquence connue, et cela, seulement sur une partie de cette séquence.

La présente invention a également pour objet un produit de traduction, caractérisé en ce qu'il est codé par une séquence nucléotidique conforme à l'invention.

La présente invention a en outre pour objet des anticorps, caractérisés en ce qu'ils sont dirigés contre la protéine ATIP ou un fragment de protéine ATIP selon l'invention.

La présente invention a également pour objet un vecteur recombinant de clonage et/ou d'expression, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique conforme à l'invention.

La présente invention a également pour objet une cellule hôte transformée, caractérisée en ce qu'elle comprend un vecteur tel que défini ci-dessus.

Parmi les cellules transformées préférées selon l'invention, on peut citer *E. coli* et les cellules CHO.

La présente invention a également pour objet des cellules hôtes transformées, caractérisées en ce qu'elles sont constituées par une souche de levure convenable co-transformée avec au moins deux vecteurs qui codent respectivement (i) pour une protéine dite appât sélectionnée dans le

30

groupe constitué par un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP et un fragment contenant au moins l'extrémité C-terminale du récepteur AT2, laquelle protéine appât est fusionnée à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation du même facteur de transcription et (ii) pour une protéine dite proie, sélectionnée dans le groupe constitué par un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP, un fragment contenant au moins l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 et tout autre polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, laquelle protéine proie est fusionnée à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation du même facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection.

Selon un mode de réalisation avantageux desdites cellules, elles sont notamment constituées :

- soit par une souche de levure convenable co-transformée avec trois vecteurs qui codent respectivement pour (i) un appât correspondant à un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, (ii) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon l'invention, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (iii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection,

- soit par une souche de levure convenable co-transformée avec deux vecteurs qui codent respectivement pour (i) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon l'invention, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à

l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection,

- soit par une souche de levure convenable co-transformée avec deux vecteurs, à savoir (i) un vecteur codant pour un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP mutée ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un vecteur codant pour un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 muté ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection, l'un des deux vecteurs codant obligatoirement pour une protéine mutée.

La présente invention a également pour objet une méthode de sélection de protéines inhibitrices de l'interaction protéine ATIP selon l'invention-récepteur AT2, laquelle méthode comprend :

(a) la co-transformation d'une souche de levure convenable avec trois vecteurs qui codent respectivement pour (i) un appât correspondant à un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, (ii) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon l'invention, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (iii) un poly-

peptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection,

- (b) la sélection des clones de la banque d'ADNc exprimant un polypeptide inhibant l'interaction récepteur AT2-protéine ATIP selon l'invention, sur un milieu sélectif approprié et
 - (c) l'identification dudit polypeptide.

Une telle méthode met notamment en œuvre la technique dite du triple-hybride ou du double-hybride inverse, telles que décrites dans Vidal et al. (*Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 1996, 93, 10315-10320 et 10321-10326) ou Tirode et al. (*J. Biol. Chem.*, 1997, 272, 37, 22995-22999).

La présente invention a également pour objet une méthode de criblage de polypeptides interagissant avec la protéine ATIP selon l'invention, laquelle méthode comprend :

- (a) la co-transformation d'une souche de levure convenable avec deux vecteurs tels que définis ci-dessus, à savoir qui codent respectivement pour (i) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon l'invention, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection, et
- 25 (b) la sélection des clones exprimant un polypeptide interagissant avec la protéine ATIP, sur un milieu sélectif convenable.

Une telle méthode permet notamment de rechercher d'autres protéines interagissant avec la protéine ATIP, en particulier pour trouver les maillons suivants de la voie activée par le récepteur AT2, en vue de les utiliser pour modifier l'interaction protéine selon l'invention-récepteur AT2.

30

La présente invention a également pour objet une méthode de caractérisation des domaines impliqués dans l'interaction protéine ATIP-récepteur AT2, caractérisée en ce qu'elle comprend :

- (a) la co-transformation d'une souche de levure convenable avec deux vecteurs, tels que définis ci-dessus, à savoir (i) un vecteur codant pour un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP mutée ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un vecteur codant pour un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 muté ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection, l'un des deux vecteurs codant obligatoirement pour une protéine mutée et
 - (b) la visualisation, par sélection sur un milieu sélectif convenable, de la perte éventuelle de l'interaction ATIP-récepteur AT2.

Une telle méthode permet d'identifier et de délimiter les domaines importants de la protéine ATIP ou de l'extrémité C-terminale du récepteur AT2, dont dépend leur interaction, afin de les utiliser comme cible privilégiée pour modifier la signalisation du récepteur AT2.

La présente invention a également pour objet une méthode de sélection de substances aptes à influencer l'interaction protéine ATIP selon l'invention-récepteur AT2, laquelle méthode comprend :

- (a) la mise en contact de la protéine ATIP fixée sur un support avec une protéine de fusion récepteur AT2-protéine étiquette, éventuellement en présence d'une substance à tester,
- (b) au moins un lavage dudit support ainsi traité avec un tampon convenable et
 - (c) la visualisation de l'éventuelle interaction ATIP-récepteur

AT2, en particulier en SDS-PAGE, suivie d'une immuno-empreinte avec des anticorps dirigés soit contre la protéine étiquette, fusionnée au récepteur AT2, soit contre le récepteur AT2.

Si la substance à tester inhibe l'interaction ATIP-récepteur AT2, l'étape de visualisation est négative.

Conformément à l'invention l'ATIP est fixée sur ledit support soit de manière covalente, soit par liaison d'affinité entre une substance de fixation fusionnée à l'ATIP et ledit support. Par exemple, ledit support est constitué de billes couplées, soit à une substance présentant une affinité avec ladite protéine de fixation, fusionnée à l'ATIP, soit à des anticorps convenables.

La protéine de fusion récepteur AT2-protéine étiquette est notamment obtenue à partir d'un lysat de cellules transfectées avec un vecteur exprimant la protéine de fusion AT2-protéine étiquette.

En variante, ladite méthode de sélection de substances aptes à interagir avec la protéine ATIP selon l'invention, comprend :

15

30

- (a) la mise en contact de la protéine ATIP fixée sur un support, avec un lysat cellulaire,
- (b) au moins un lavage dudit support ainsi traité avec un tampon convenable,
 - (c) la visualisation de l'éventuelle protéine associée à la protéine ATIP, en particulier en SDS-PAGE, suivie d'une immuno-empreinte avec des anticorps appropriés et
- (d) l'identification de la protéine du lysat cellulaire interagis sant avec la protéine ATIP.

Conformément à ladite méthode de sélection de substances aptes à influencer l'interaction protéine ATIP selon l'invention-récepteur AT2, il est possible d'utiliser notamment comme protéines de fusion ATIP-protéine étiquette, les protéines GST-ATIPc et MYC-ATIPc, qui constituent des outils pouvant permettre d'entraîner *in vitro* d'éventuelles protéines interagissant

20

30

avec ATIP, par exemple, à partir de lysats cellulaires activés ou non par des ligands du récepteur AT2. La protéine GST-ATIP peut-être entraînée par interaction spécifique du GST avec des billes d'agarose couplées à de la glutathione, ou encore immunoprécipitée avec l'anticorps anti-ATIP. La protéine Myc-ATIP peut-être immunoprécipitée avec les anticorps anti-MYC commerciaux ou avec l'anticorps anti-ATIP.

L'intérêt de ces méthodes consiste à trouver des moyens de modifier la signalisation, le niveau d'expression ou la pharmacologie du récepteur AT2, ceci pouvant avoir des applications thérapeutiques. En effet lorsqu'une pathologie aura été corrélée de façon claire à une anomalie de la transduction associée au récepteur AT2, une modification de cette transduction, en particulier en jouant sur la liaison du récepteur AT2 à la protéine selon l'invention, pourra alors éventuellement compenser le désordre pathologique ou au moins l'influencer.

La présente invention a également pour objet l'utilisation des cellules co-transformées précitées, pour la sélection et le criblage de substances ou de protéines aptes à influencer l'interaction protéine ATIP-récepteur AT2 ou aptes à interagir avec la protéine ATIP.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en œuvre du procédé objet de la présente invention ainsi qu'aux dessins annexés, dans lesquels :

- la figure 1 correspond à l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 de souris, utilisée comme appât en double hybride pour cribler une banque d'ADNc de souris ;
- la figure 2 illustre la position du domaine de liaison GAL4 et le site de clonage multiple du plasmide pGBT9 (Clontech) ;
- la figure 3 illustre les structures présumées coiled-coil (surenroulées) (domaines coiled-coil soulignés) de l'ATIP de souris ;
- la figure 4 illustre les structures présumées coiled-coil

20

(surenroulées) (domaines coiled-coil soulignés) de l'ATIP humaine;

- la figure 5 illustre la structure du plasmide pVP16 ;
- la figure 6 illustre le site de clonage multiple du plasmide pRSET A;
- la figure 7 illustre la séquence MYC utilisée, pour construire le plasmide pcDNA3-MYC ;
 - la figure 8 illustre la structure du plasmide pBAC-PAK-poly
- la figure 9 illustre un Northern blot de plusieurs tissus 10 humains hybridés avec la sonde ATIPsouris-court (SEQ ID NO:5) ;
 - la figure 10, illustre l'interaction in vitro de la protéine ATIPsouris-court avec l'extrémité C-terminale du récepteur AT2; et
 - la figure 11 illustre les modifications du signal induit par le récepteur AT2 par surexpression de la protéine ATIP.
 - Il doit être bien entendu, toutefois, que ces exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.
 - EXEMPLE 1 : Mise en évidence d'une interaction protéine-protéine spécifique entre le récepteur AT2 et la protéine de séquence SEQ ID NO:6 selon l'invention.

Matériel et méthodes

- Le système double-hybride, initialement développé par Song et Fields en 1989 (Nature, 340, 245-246) repose sur le fait que l'activité de nombreux facteurs activateurs de transcription eucaryotes ne nécessite que deux domaines : un domaine activateur qui n'a pas la capacité de lier l'ADN et un domaine de liaison à l'ADN.

Dans le système double-hybride, le domaine de liaison de l'ADN est fusionné à une protéine X et le domaine d'activation est fusionné à une protéine Y. Si, et seulement si, X et Y interagissent, un complexe est formé qui reconstitue un facteur de transcription fonctionnel.

15

- Construction des vecteurs d'expression :

. vecteurs « appâts »:

Protéine X : extrémité C-terminale de la séquence codant pour le récepteur AT2 de souris (52 aminoacides de CVNPF au codon stop, voir figure 1), fusionnée à la séquence codant pour le domaine de liaison à l'ADN de Gal4 (figure 2).

Insert : extrémité du récepteur AT2 de souris (159 pb + 16 pb de sites générés par PCR) inséré au niveau des sites EcoRI et BamHI des vecteurs pLEX9 (Clontech) ou pGBT9 (pBTM116 ou pGAD424 modifié; A.B. Vojtek et al., Cell, 1993, 74, 205-214).

On obtient ainsi la séquence suivante :

CGGAATTC coté 5'-AT2 séquence C-terminale de 52 acides aminés-GGATCCCG coté 3'

. Banque criblée :

Banque d'ADNc de fœtus de souris (A.B. Vojtek et al., *Cell*, 1993, 74, 205-214), contenant des inserts de 350 à 700 pb (protéine Y) dans le vecteur VP16 (figure 5).

. Vecteurs contrôles « appâts »

Protéine X : extrémité C-terminale des récepteurs β2-20 adrénergique humain, AT1 de rat ou bradykinine humain.

. Souche de levure transformée

HF7c (Clontech) pour l'appât construit dans pGBT9;

L40 pour l'appât construit dans pLex9.

Résultats

d'ADNc contenant un insert de 354 pb (ATIP) qui interagit de façon spécifique avec l'extrémité C-terminale de l'AT2. Il est intéressant de noter que le criblage de cette banque avec les constructions réalisées dans les deux vecteurs d'expression pGBT9 et pLEX9 a permis de retrouver dans les deux cas ce même clone. Ce clone n'interagit pas avec des protéines contrôles,

d'interactions non spécifiques.

Pour juger de la sélectivité de cette interaction, le clone ATIP a été testé en double-hybride avec les extrémités C-terminales des récepteurs : β2 adrénergique humain, ATI de rat et bradykinine humain, et toutes ont donné des résultats négatifs. Ceci indique que le polypeptide codé par le clone ATIP interagit, de façon sélective, avec l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 de souris.

EXEMPLE 2 : Caractérisation du clone ATIP.

Pour rechercher le clone entier correspondant, une sonde de 354 pb (SEQ ID NO:5), qui correspond à l'insert obtenu par digestion avec l'enzyme de restriction NotI du plasmide isolé en double hybride (celui extrait de la banque VP16, sélectionné comme positif dans le crible utilisant comme appât, l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 de souris), est utilisée pour cribler une banque d'ADNc de fœtus de souris construite avec des inserts de taille supérieure à 1 kb. Deux clones chevauchants, comprenant la séquence ATIP, ont ainsi été identifiés et ont permis de séquencer 1803 pb de l'ADNc correspondant (SEQ ID NO:1). Cette séquence contient une phase ouverte de lecture de 1323 pb (SEQ ID NO:3) codant potentiellement pour une protéine de 440 acides aminés (SEQ ID NO:2 et 4). Les comparaisons entre la séquence protéique identifiée et les séquences contenues dans les banques de données indiquent que celle-ci ne présente jamais plus de 25 % d'homologie avec une partie d'une séquence connue.

La sonde de 354 pb (SEQ ID NO:5) a été utilisée comme sonde en Southern et Northern de façon très satisfaisante dans les conditions d'hybridation ci-après : préhybridation et hybridation en 45 % formamide, 9 % Dextran-sulfate, 0,2 % BSA, 0,2 % polyvinyl pyrrolidone, 0,2 % Ficoll, 0,1 % sodium pyrophosphate, 0,01 % SDS, 0,05 mM Tris pH 7,5, 0,9 M NaCl et rinçages jusqu'à stringence : SSCX1, 0,1% SDS .

En parallèle, des expériences d'hybridation de Northern blot effectuées sur des ARN totaux de cellules N1E-115 avec la sonde ATIP (SEQ ID NO:5) confirment l'expression de l'ARNm correspondant dans les cellules N1E-115, et indique l'existence d'au moins 5 transcrits de tailles différentes. Ces transcrits correspondent à des épissages alternatifs d'un même gène ou à des gènes différents homologues.

Sur un Northern, effectué dans les conditions décrites dans la littérature sur un échantillon de 5 μ g d'ARN poly A+ de cellules N1E-115, les tailles des différents transcrits hybridant avec la sonde ATIPsouris sont = 2,5-3,5-5-5,3 et 7,5 kb.

La figure 9 représente un Northern blot contenant des ARN poly A+ de différents tissus humains, hybridés avec la même sonde ATIPsouris. On peut constater que l'ATIP est exprimé de façon ubiquitaire. On trouve dans tous les tissus représentés un transcrit majoritaire à 4,4 kb, auquel s'ajoute, selon les tissus, d'autres transcrits plus longs (pancréas et cœur) ou plus courts (pancréas, muscle squelettique, placenta, cerveau et cœur). Ceux-ci sont peut-être le fruit d'un épissage alternatif de l'ARN de ATIP qui serait dépendant du tissu considéré ou encore ils sont le signe de l'existence d'une famille d'ARN codant pour des protéines de "la famille ATIP", homologues de ATIP et qui sont révélés par la sonde, à la stringence utilisée.

Afin de connaître la taille du plus petit transcrit codant pour l'ATIP, une amplification rapide des extrémités d'ADNc (RACE 5', Marathon cDNA Amplification Kit de Clontech) à partir d'ARN poly A+ de cellules N1E-115 a été réalisé, en utilisant l'oligonucléotide antisens de SEQ ID NO:10, pour amplifier les parties 5' des différents ARNm correspondant à l'ATIP endogène des cellules N1E-115 (neuroblastome murin).

20

Les résultats obtenus ont indiqué que le plus petit transcrit incluant le domaine ATIP est un ARNm de 1950 pb, qui contient bien le début de la séquence codante obtenue par clonage.

Tout autre couple d'oligonucléotides (amorces) de plus de 20 pb et comprenant une partie de la séquence ATIP, peut également être utilisé pour amplifier par PCR (conditions de PCR à déterminer pour chaque couple d'oligonucléotides à l'aide du logiciel OLIGO 4) une partie de l'ATIP (et donner un fragment d'ADN qui pourrait éventuellement être utilisé comme sonde pour reconnaître l'ADN ou l'ARN correspondant à l'ATIP).

EXEMPLE 3: Construction de différents vecteurs selon l'invention

D'une façon générale les vecteurs contenant ATIPsouris-court (à l'exception de pRSETA-ATIPsouris-court) ont été obtenus à partir d'un insert produit par PCR avec les deux oligonucléotides suivants (SEQ ID NO:11 et SEQ ID NO:12):

oligo. sens: 5' CGCGGATCCCAGACAGACCGGACGGAACTGGAG 3' oligo. antisens: 5' CCGGAATTCACTACAACCTTTCGTTTAAAGCATC 3',

en utilisant comme matrice le vecteur VP16-ATIPsouris-court (figure 5). Par commodité, ce vecteur est dénommé ^BATIP_Cstop,E. En effet, digéré par BamHI et EcoRI, il donne un insert correspondant à la séquence

ler brin: GATCC-SEQ ID NO:5 (moins CAT)-TAGTG

2ème brin: CCTAG------CTTAAG

(STOP)

Site BamHI

Site EcoRI

20

15

25

D'autres vecteurs peuvent également être construits; ils comprennent tout ou partie de la protéine ATIP et sont les suivants :

-VP16-ATIPsouris-court (vecteur sorti de la banque criblée en double hybride, comprend 354 pb (SEQ ID NO:5), insérées en NotI dans VP16).

-pCDNA3-MYC-ATIPsouris-court (insert BATIPcstop,E inséré en BamHI-EcoRI dans pCDNA3-MYC (pcDNA3 d'Invitrogen, modifié par insertion de la séquence MYC, figure 7); ce plasmide peut être utilisé en transfections stables ou transitoires. Il permet d'exprimer MYC-ATIPsouris-court en cellules eucaryotes. L'expression de cette protéine dans des cellules eucaryotes après transfection du plasmide correspondant a déjà été obtenue et vérifiée par immunoréaction avec un anticorps anti-MYC et anti-ATIP.

-pRSETA-HIS-ATIPsouris-court (insert ^BATIPcstop, ^E. inséré en BamHI-EcoRI dans pRSETA, Invitrogen). Ce plasmide permet d'exprimer la protéine de fusion HIS-ATIPsouris-court en cellules bactériennes et de la purifier sur colonne de Nickel (Voir figure 6 pour le site multiple de clonage).

-pBacPAK-polyHIS-ATIPsouris-court (insert BATIPcstop,E inséré en BamHI-EcoRI dans le vecteur pBacPAK-polyHIS (pBacPAK commercial, modifié par insertion d'une séquence contenant un tag histidine et un site de clivage à la thrombine, figure 8). Cette construction peut être utilisée pour exprimer la protéine ATIP souris-court, fusionnée à un tag histidine, dans des cellules d'insectes (type SF9). En effet, comme il est indiqué, ce vecteur contient une insertion poly-histidine et peut donc coder pour la protéine de fusion. Celle-ci, de même que la protéine de fusion clonée dans pRSET, peut-être purifiée sur colonne de Nickel et servir au même type de techniques.

-pGEX-4T1-GST-ATIPsouris-court (insert amplifié par PCR identique à BATIPcstop,E. mais sans codon STOP, ce qui prolonge la séquence de ATIPsouris-court des quelques acides aminés suivants: Phe-Glu-Phe-Pro-Gly-Arg-Leu-Glu-Arg-Pro-His-Arg-Asp provenant du plasmide pGEX-4T-1 (Pharmacia). Ce plasmide permet d'exprimer la protéine GST-ATIPsouris-court en cellules bactériennes et de la purifier sur billes glutathion-agarose.

-pCDNAI-ATIPsouris clone1 (totalité du 5' séquencé de ATIP et ORF jusqu'à pb: 1205 en partant du début du clone, inséré en BstxI dans pCDNAI). Ce plasmide est issu du clonage de la banque de fœtus de souris avec la sonde SEQ ID NO:5. Ce plasmide peut servir à produire en bactéries, la portion 5' de l'ADN ATIPsouris, pour l'utiliser comme sonde.

-pCDNAI-ATIPsouris clone 2 (2ème moitié de l'ORF de ATIP à partir de pb: 616 et jusqu'à la fin du 3' séquencé (pb 1803), inséré en BstxI dans pcDNAI, Invitrogen). Ce plasmide peut servir à produire en bactéries, la portion 3' de l'ADN ATIPsouris, pour l'utiliser comme sonde.

-pcDNAI-ATIPsouris-long (clones 1 et 2 mis bout à bout, en

15

20

utilisant le site intermédiaire Sapl. Ce plasmide contient la totalité du clone ATIP souris, inséré en Bstxl dans pCDNAl). Ce plasmide peut être utilisé en transfections transitoires en cellules eucaryotes.

-pcDNA3-ATIPsouris-long (ATIPsouris entier sorti BamHI
XbaI de pCDNAI-ATIPsouris-long, et inséré dans pcDNA3, Invitrogen, à ces
mêmes sites). Ce plasmide peut être utilisé en transfections stables ou transitoires en cellules eucaryotes. Il a permis de traduire in vitro (kit TNT T7

coupled reticulocytes lysate systems, Promega) la protéine ATIP entière et de
constater que son produit de traduction a un poids moléculaire apparent sur
gel de 58 kDa. A ce produit majoritaire s'ajoute deux produits minoritaires de
30 et 15 kDa. D'après la séquence de ATIP, ceux-ci pourraient correspondre à
des produits partiels de traduction in vitro commençant à d'autres ATG que
celui en position 178 de la SEQ ID NO:1.

EXEMPLE 4: Obtention de clones stables exprimant la protéine ATIPsouriscourt ou long.

On a obtenu par transfection des clones stables exprimant à la fois le récepteur AT2 humain et l'ATIP souris court (SEQ ID NO:6) ou l'ATIP souris long (SEQ ID NO:3).

Les cellules CHO, déficientes en dihydrofolate réductase, sont transfectées avec un plasmide contenant la région codant pour le récepteur AT2 humain (Bedecs et al., *Biochem. J.* 1997, 325, 449-454).

20

25

Le clone sélectionné, CHO-hAT2, exprimant 100 fmol de récepteur AT2/mg de protéine, est cultivé sur milieu HAMF12 complémenté avec du sérum de veau fœtal à 10 % et utilisé entre les passages 10 et 30.

Ce clone a lui même été transfecté avec les plasmides pCDNA3-MYC-ATIPsouris-court ou pCDNA3-ATIPsouris-long décrits à l'exemple 3. La sélection des clones exprimant, de manière stable, la protéine ATIP (forme courte ou forme longue) s'est faite en milieu sélectif contenant $800~\mu g/ml$ de G418. Les lysats cellulaires, correspondant aux différents clones sélectionnés, ont été soumis à un SDS-PAGE suivi d'une immuno-empreinte et

WO 00/08148 PCT/FR99/01908

19

celui-ci a été incubé avec l'anticorps polyclonal anti-ATIP. Les résultats obtenus indiquent que différents clones exprimant des taux différents d'ATIP souris court, ont pu être obtenus.

EXEMPLE 5 : Production d'anticorps polyclonaux dirigés contre la séquence SEQ ID NO:6.

Afin de progresser dans la caractérisation de ce clone, la production d'anticorps polyclonaux dirigés contre le domaine ATIP a été entreprise.

Pour cela, un vecteur codant pour une protéine correspondant

à ce domaine fusionné à six résidus histidine a été construit.

La séquence suivante :

GGA TCC-SEQ NO:5-TAG-TGA-ATT

est insérée dans le plasmide pRSETA, tel que défini ci-dessus.

Dans cet insert, la SEQ ID NO:5 ne comprend pas le premier

15 CAT.

20

Le plasmide obtenu est exprimé dans la souche d'E. coli BL 21 (DE3) (F- ompT- r_B- m_B-) contenant le bactériophage DE3 qui porte un fragment d'ADN contenant le gène *lacI*, le promoteur *lacUV5*, le début du gène *lacZ* et le gène codant pour la T7 ARN polymérase. Ce fragment est introduit dans le gène *int*.

En présence de DE3, seul le promoteur lacUV5, inductible par IPTG dirige la transcription de la T7 ARN polymérase.

L'addition de 0,4 mM d'IPTG à une culture de cellules BL21 (DE3) induit la production de T7 ARN polymérase qui, à son tour, entraîne la transcription de l'ADN cible du plasmide pRSETA (permettant la traduction de la protéine se liant au récepteur AT2).

La protéine obtenue (17 kDa) est purifiée sur colonne de Nickel (Ni-NTA, QuiAexpressionist 07/97, Quiagen), grâce à l'affinité de ses six résidus histidine pour le nickel. La protéine obtenue est ensuite injectée à des lapins pour obtenir des anticorps polyclonaux dirigés contre la protéine

20

ATIP. Les saignées obtenues présentent un très bon titre.

Ces anticorps purifiés sur colonne de GST-ATIP, après passage sur colonne de GST seul (afin d'éliminer les éventuels anticorps spécifiques de GST et de ne retenir sur la colonne de GST-ATIP que les anticorps spécifiques de ATIPsouris-court) peuvent être utilisés avec succès pour immuno-précipiter et révéler en immuno-empreinte MYC-ATIPsouris-court à partir de cellules COS transfectées de façon transitoire. De plus cet anticorps purifié révèle également en immuno-empreinte la protéine ATIPsouris-long contenue dans des lysats de cellules COS transitoirement transfectées avec le plasmide pCDNA3-ATIPsouris-long.

La protéine ATIPsouris-long transfectée est visualisée après SDS-PAGE et immuno-empreinte avec un anticorps anti-ATIP, sous la forme de deux polypeptides de poids moléculaires apparents de 50 et 45 kDa.

Cet anticorps purifié a été utilisé en immuno-fluorescence sur des cellules CHO-hAT2, fixées par un traitement de 15 minutes en paraformaldéhyde (3 %). Après fixation, les cellules sont traitées successivement par des solutions de PBS/glycine 50 mM pendant 20 minutes, PBS/Triton X100 0,1 % pendant 5 minutes et PBS/BSA 0,2 % pendant 15 minutes. Elles sont ensuite incubées successivement dans des solutions à 15 µg/ml d'anticorps contenant l'anticorps anti-ATIP purifié, puis l'anticorps anti-immunoglobuline de lapin couplé à de la rhodamine pendant 30 minutes. Entre chaque nouvelle incubation, trois rinçages en PBS sont effectués. Les observations au microscope à fluorescence indiquent une expression de la protéine ATIP endogène au niveau du noyau (de façon majoritaire) et du cytoplasme des cellules CHO-hAT2.

Certaines cellules montrent une répartition homogène de la fluorescence due à l'anticorps anti-ATIP dans ces compartiments, alors que d'autres cellules qui paraissent plus étalées, montrent une répartition hétérogène de la fluorescence le long de filaments qui semblent partir du noyau et s'étendre jusqu'à la membrane plasmique de la cellule, en un réseau organisé.

Des expériences complémentaires de co-localisation doivent être effectuées pour déterminer si ces filaments coïncident ou non avec des structures connues du cytosquelette.

EXEMPLE 6 : Confirmation de l'interaction in vitro de la protéine ATIPsouris-court avec l'extrémité C-terminale du récepteur AT2.

Pour démontrer l'interaction de la protéine ATIPsouris-court avec l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 dans un autre système que celui du double hybride, un protocole permettant de mettre en évidence cette interaction in vitro a été mis en place. Pour cela, la protéine de fusion GST-ATIP telle que décrite ci-dessus a été produite; elle est associée par sa partie GST à de la glutathione couplée à des billes d'agarose (GA). En parallèle, des bactéries (DH5α) sont transfectées avec un plasmide (pMAL-c2-AT2, issu de pMAL-c2 de New England Biolabs) codant pour une protéine de fusion entre l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 humain (Asn314-Ser363) et la MBP (Maltose Binding Protein). Ces bactéries ont été cultivées et la protéine de fusion a été induite en IPTG 0,3 mM selon le protocole "pMAL Protein Fusion and Purification System" de New England Biolabs. Après centrifugation de la culture à 4 000 g et solubilisation du culot obtenu en "column buffer" (20 mM Tris-HCl, 200 mM NaCl, 1 mM EDTA), une nouvelle centrifugation à 9 000 g a permis de récupérer un surnageant contenant une forte concentration de MBP-AT2. Ce surnageant a été mis en contact, pendant 3 heures à 4°C, avec les billes de glutathione agarose couplées à la protéine GST seule après addition de NaCl de façon à se placer à 300 mM final NaCl. Cette étape de préincubation permet d'éliminer les interactions non spécifiques qui peuvent exister entre ATIP et GA-GST. Le surnageant récupéré a été mis en contact avec les billes GA-GST-ATIPsouris-court ou GA-GSTseul pendant une nuit à 4°C. Après contact les billes ont été rincées 3 fois en tampon 20 mM Tris-HCl, 300 mM NaCl, 1 mM EDTA et une fois en "column buffer". Après analyse des billes rincées en SDS-PAGE et immuno-empreinte avec un anticorps anti-MBP (New England Biolabs), on observe une rétention spécifique de la protéine

22

MBP-AT2 sur billes GA-GST-ATIPsouris-court qui n'est pas observée sur les billes GA-GSTseul (Figure 10).

Ce même protocole a été réalisé avec un plasmide exprimant MBP-AT1 (extrémité C-terminale du récepteur AT1 humain (Leu297-Glu359)) et indique que la protéine MBP-AT1 n'est pas retenue de façon spécifique sur les billes GA-GST-ATIPsouris-court (Figure 10).

Ces résultats confirment ceux obtenus en double hybride indiquant une interaction spécifique et sélective entre la protéine selon l'invention et l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 (et pas AT1).

EXEMPLE 7: Modification de la transduction du signal du récepteur AT2 dans des clones surexprimant la protéine ATIPsouris-long.

Afin de vérifier que la protéine ATIP interagit *in vivo* avec le récepteur AT2, on a évalué si une une surexpression de cette protéine modifie un signal induit par le récepteur AT2.

15

30

Pour cela un clone stable de cellules CHO-hAT2 exprimant la protéine ATIPsouris-long (CHO-hAT2-ATIP), obtenu selon la méthodologie décrite dans l'exemple 4 a été utilisé ; le test fonctionnel de l'activité du récepteur AT2 mis au point sur le clone CHO-hAT2 qui consiste à inhiber la phosphorylation de la sous-unité IR β du récepteur de l'insuline induite par son ligand, a été reproduit.

Mise en évidence d'une inhibition par le récepteur AT2 de la phosphrylation d'IR β induite par l'insuline dans les cellules CHO-hAT2 :

Les cellules CHO-hAT2 sont ensemencées à une densité de 3.106 cellules par boîte de 15 cm² de diamètre. Elles sont rendues quiescentes par un sevrage de 16 heures avant d'être traitées. Le traitement consiste en une mise en contact de 5 minutes avec 15 ml de milieu F12 contenant de l'insuline additionné ou non de CGP42112 (agoniste sélectif du récepteur AT2). Après traitement, les cellules sont solubilisées en tampon de lyse contenant : 50 mM Hepes, pH 7.6, 1 % Triton X-100, 20 mM EDTA, 30 mM pyrophosphate de sodium, 30 mM fluorure de sodium, 2 mM benzamidine, 1 mM

23

sodium orthovanadate, 1 mM fluorure de phénylméthylsuphonyle et 1 μ g/ml d'aprotinine, pepstatine, antipaïne and leupeptine. Les lysats sont ensuite soumis à une purification sur colonne de lectine de germe de blé selon le protocole décrit dans Issad, T., et al. (*Eur. J. Biochem.* 1995, 234, 108-115). Après mise en contact et lavages, les billes de lectine couplée à de la sépharose (Pharmacia) sont reprises dans du tampon d'échantillon contenant du SDS et les protéines éluées sont analysées en SDS-PAGE suivie d'immuno-empreintes avec des anticorps anti-phosphotyrosine (Upstate Biotechnology, Inc.) ou anti-IR β (décrit dans Issad, T., et al., précité).

10

25

La sous-unité β du récepteur de l'insuline apparaît comme un polypeptide de 97 kDa dont la phosphorylation (visualisée par révélation avec un anticorps anti-phosphotyrosine) augmente de façon dose-dépendante avec la concentration en insuline. L'angiotensine II (100 nM) ainsi que le CGP42112 (100 nM) inhibent cette phosphorylation à toutes les doses d'insuline testées entre 0,1 et 0,001 µg/ml (Figure 11). A titre d'exemple, le CGP42112 inhibe la phosphorylation de IR β induite par 0,01 µg/ml d'un facteur 64 ± 4 % (n=7). Ce résultat démontre que le récepteur AT2 interfère négativement sur les voies de signalisation du récepteur de l'insuline à l'étape initiale de son activation, qui est son autophosphorylation. Ces résultats fournissent également la première mise en évidence d'une interconnection entre les voies de signalisation des récepteurs tyrosines kinases et le récepteur à sept domaines transmembranaires qu'est l'AT2.

Reproduction de cette méthodologie sur les cellules CHO-hAT2-ATIP:

Lorsque ce protocole est réalisé sur des cellules CHO-hAT2-ATIP, l'inhibition par le CGP42112 (100 nM) de la phosphorylation du récepteur de l'insuline obtenue pour différentes doses d'insuline (0,05, 0,01, 0,005, 0,001 µg/ml) n'est pas observée (Figure 11). Ce résultat a été reproduit 3 fois pour chacune des doses d'insuline en prenant comme contrôle positif, dans chaque expérience, l'inhibition obtenue pour le clone CHO-hAT2.

Ceci démontre donc que la surexpression de la protéine ATIP dans les cellules CHO-hAT2 interfère avec la signalisation du récepteur AT2, ce qui confirme l'interaction *in vivo* de la protéine ATIP avec le récepteur AT2.

Une autre protéine glycosylée, retenue sur colonne de lectine, ayant un poids apparent de 120 kDa, identifiée comme étant la protéine nouvellement clonée SIRP (Kharitonenkov, A. et al, Nature, 1997, 386, 181-186) est phosphorylée sur tyrosine en réponse à l'insuline. La phosphorylation de cette protéine, de même que celle de IRβ est inhibée en présence de CGP42112 dans le cas du clone CHO-hAT2 et ne l'est pas dans le cas du clone CHO-hAT2-ATIP. Ceci confirme que la protéine ATIP interfère sur les voies de signalisation du récepteur AT2. Ces résultats montrent bien l'intérêt que peut présenter l'utilisation de la protéine ATIP pour modifier la signalisation médiée par le récepteur AT2 et compenser éventuellement des pathologies associées à des anomalies de la régulation de ce récepteur.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de mise en évidence, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée, de la présente invention.

15

5

15

20

30

REVENDICATIONS

- 1°) Fragment d'acides nucléiques isolé, codant pour une protéine apte à se lier au récepteur AT2, lequel fragment est sélectionné dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:1, 3, 5, 7 et 9.
- 2°) Fragment d'une des séquences selon la revendication 1, comprenant entre 20 et 400 pb, utile comme sondes ou comme amorces, pour la détection des séquences SEQ ID NO:1, 3, 5, 7 ou 9, ou de séquences homologues.
- 3°) Fragment selon la revendication 2, caractérisé en ce qu'il comprend de 20 pb à 400 pb incluses dans les séquences SEQ ID NO:1, 3, 5, 7 ou 9.
 - 4°) Fragment selon la revendication 2 ou la revendication 3, caractérisé en ce qu'il est sélectionné dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:5, SEQ ID NO:10, SEQ ID NO:11et SEQ ID NO:12.
 - 5°) Transcrits, caractérisés en ce qu'ils sont complémentaires des séquences selon la revendication 1.
 - 6°) Protéine purifiée et isolée, apte à interagir avec le récepteur AT2, sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:2, 4, 6 ou 8, laquelle protéine est dénommée ATIP.
 - 7°) Produit de traduction, caractérisé en ce qu'il est codé par une séquence nucléotidique selon la revendication 1.
 - 8°) Anticorps, caractérisés en ce qu'ils sont dirigés contre une protéine ou un fragment de protéine selon la revendication 6 ou la revendication 7.
- 9°) Vecteur recombinant de clonage et/ou d'expression, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique selon la revendication 1.
 - 10°) Cellule hôte transformée, caractérisée en ce qu'elle comprend un vecteur selon la revendication 9.
 - 11°) Cellules hôtes transformées, caractérisées en ce qu'elles

sont constituées par une souche de levure convenable co-transformée avec au moins deux vecteurs qui codent respectivement (i) pour une protéine dite appât sélectionnée dans le groupe constitué par un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7 et un fragment contenant au moins l'extrémité C-terminale du récepteur AT2, laquelle protéine appât est fusionnée à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation du même facteur de transcription et (ii) pour une protéine dite proie, sélectionnée dans le groupe constitué par un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, un fragment contenant au moins l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 et tout autre polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, laquelle protéine proie est fusionnée à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation du même facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection.

térisée en ce qu'elle est constituée par une souche de levure convenable cotransformée avec trois vecteurs qui codent respectivement pour (i) un appât correspondant à un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, (ii) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (iii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection.

25

térisée en ce qu'elle est constituée par une souche de levure convenable cotransformée avec deux vecteurs qui codent respectivement pour (i) un fragment contenant au moins la séquence SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection.

térisée en ce qu'elle est constituée par une souche de levure convenable cotransformée avec deux vecteurs, à savoir (i) un vecteur codant pour un fragment contenant au moins la séquence SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 mutée ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un vecteur codant pour un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 muté ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection,, l'un des deux vecteurs codant obligatoirement pour une protéine mutée.

- 15°) Méthode de sélection de protéines inhibitrices de l'interaction protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7-récepteur AT2, laquelle méthode comprend :
- (a) la co-transformation d'une souche de levure convenable
 avec trois vecteurs qui codent respectivement pour (i) un appât correspondant

à un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, (ii) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (iii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection,

- (b) la sélection des clones de la banque d'ADNc exprimant un polypeptide inhibant l'interaction récepteur AT2-protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, sur un milieu sélectif approprié et
 - (c) l'identification dudit polypeptide.

- 16°) Méthode de criblage de polypeptides interagissant avec la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, laquelle méthode comprend :
- (a) la co-transformation d'une souche de levure convenable avec deux vecteurs tels que définis ci-dessus, à savoir qui codent respectivement pour (i) un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, et (ii) un polypeptide correspondant à une séquence contenue dans une banque d'ADNc, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection, et
- (b) la sélection des clones exprimant un polypeptide interagis sant avec la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, sur

un milieu sélectif convenable.

20

17°) Méthode de caractérisation des domaines impliqués dans l'interaction protéine ATIP-récepteur AT2, caractérisée en ce qu'elle comprend :

- (a) la co-transformation d'une souche de levure convenable avec deux vecteurs, à savoir (i) un vecteur codant pour un fragment contenant au moins la SEQ ID NO:5 de la protéine ATIP selon la revendication 6 mutée ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription et (ii) un vecteur codant pour un fragment contenant l'extrémité C-terminale du récepteur AT2 muté ou non, fusionné à une protéine sélectionnée dans le groupe constitué par le domaine de liaison à l'ADN d'un facteur de transcription et le domaine d'activation dudit facteur de transcription, lesquels vecteurs comportent en outre des marqueurs de sélection, l'un des deux vecteurs codant obligatoirement pour une protéine mutée et
- (b) la visualisation, par sélection sur un milieu sélectif convenable, de la perte éventuelle de l'interaction protéine ATIP selon la revendication 6 ou selon la revendication 7-récepteur AT2.
- 18°) Méthode de sélection de substances aptes à influencer l'interaction protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7-récepteur AT2, laquelle méthode comprend :
- (a) la mise en contact de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, fixée sur un support avec une protéine de fusion récepteur AT2-protéine étiquette, éventuellement en présence d'une substance à tester,
- (b) au moins un lavage dudit support ainsi traité avec un tampon convenable et
- (c) la visualisation de l'éventuelle interaction protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7-récepteur AT2, en particulier en

10

SDS-PAGE, suivie d'une immuno-empreinte avec des anticorps dirigés contre la protéine étiquette, fusionnée au récepteur AT2.

- 19°) Méthode de sélection de substances aptes à interagir avec la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, caractérisée en ce qu'elle comprend :
- (a) la mise en contact de la protéine ATIP selon la revendication 6 ou la revendication 7, fixée sur un support, avec un lysat cellulaire,
- (b) au moins un lavage dudit support ainsi traité avec un tampon convenable,
- (c) la visualisation de l'éventuelle protéine associée à la protéine ATIP, en particulier en SDS-PAGE, suivie d'une immuno-empreinte avec des anticorps appropriés et
- (d) l'identification de la protéine du lysat cellulaire interagissant avec la protéine ATIP.
- 15 20°) Utilisation des cellules co-transformées selon l'une quelconque des revendications 10 à 13, pour la sélection et le criblage de substances ou de protéines aptes à influencer l'interaction protéine ATIP-récepteur AT2 ou aptes à interagir avec la protéine ATIP.

JC02 Rec'd PCT/PTO 0 5 FEB 2001

PCT/FR99/01908

WO 00/08148

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATIONS GENERALES:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: ASSOCIATION POUR LE DEVELOPPEMENT DE L'IMMUNOLOGIE MOLECULAIRE-ADIM
 - (B) RUE: 22 rue Méchain
 - (C) VILLE: Paris
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75014
 - (A) NOM: ELBAZ Nathalie
 - (B) RUE: 7 Passage des Italiens
 - (C) VILLE: Bagnolet
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 93170
 - (A) NOM: NAHMIAS Clara
 - (B) RUE: 4 rue Bailly
 - (C) VILLE: Paris
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75003
 - (A) NOM: STROSBERG Arthur Donny
 - (B) RUE: 66 rue de Javel
 - (C) VILLE: Paris
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75015
- (ii) TITRE DE L'INVENTION: SEQUENCES NUCLEIQUES CODANT POUR TOUT OU PARTIE D'UNE PROTEINE INTERAGISSANT AVEC LE RECEPTEUR AT2 ET LEURS APPLICATIONS.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 12
 - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1803 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC

2

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: CDS

(B) EMPLACEMENT: 178..1500

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

	(111)									-						
GCT	ACCC	cc o	CCCI	ACGC	AC CO	CCCC	AATC	r ggd	STGG	CCTG	GCAT	TAGO	CAT	STAAC	SCTTGT	60
TTT	CTCT	rgg (CTGT	ATCT	CT TO	GCC:	rgga <i>i</i>	A GA	ACCC	CGAG	TTG	CCAA	BAG A	ACAC	AGTATG	120
TGA:	rggT	ccc :	rggaj	AAAG	CT GO	CTTC	CCT	G CGI	AAGT	rctc	CCAC	CTGG	CTT (CGAA	GAC	177
				~~~		mm.a	maa	mm »	maa	N.C.C	איזירי	CNC	CTC	cac	CTA	225
			TCT Ser													223
Met 1	Leu	Leu	ser	5	Lys	Pile	Ser	neu	10	1111	110	1113	vui	15	200	
_																
ACC	GCC	AAA	GGA	CTG	CTT	CGA	AAC	CTC	CGG	CTT	CCT	TCG	GGG	CTC	AGG	273
Thr	Ala	Lys	Gly	Leu	Leu	Arg	Asn	Leu	Arg	Leu	Pro	Ser	Gly	Leu	Arg	
		-	20					25					30			
														-		201
AAA	AAC	ACT	GTC	ATT	TTC	CAC	ACA	GTT	GAA	AAG	GGC	AGG	CAG	AAG	AAT	321
Lys	Asn		Val	Ile	Phe	His		Val	GIU	гàг	GIÀ	Arg 45	GIN	rys	ASI	
		35					40					43				
CCC	AGG	AGC	CTG	TGC	ATC	CAG	ACC	CAG	ACA	GCT	CCA	GAT	GTG	CTG	TCC	369
Pro	Ara	Ser	Leu	Cvs	Ile	Gln	Thr	Gln	Thr	Ala	Pro	Asp	Val	Leu	Ser	
	50			-7-		55					60	-				
•																
TCC	GAG	AGA	ACG	CTT	GAG	$\mathtt{TTG}$	GCC	CAA	TAC	AAG	ACA	AAA	TGT	GAA	AGC	417
Ser	Glu	Arg	Thr	Leu	Glu	Leu	Ala	Gln	Tyr		Thr	Lys	Cys	Glu		
65					70					75					80	
		~~~	TTC	* ==	ama.	an a	ama	700	CAC	CTTT	Canar	ሞርር	CGT	CCT	AAC	465
CAA	AGT	GGA	Phe	ATC	CTG	CAC	ton	AGG	Gln	Len	Len	Ser	Ara	Glv	Agn	403
GIII	ser	GTA	Pne	85	Leu	птэ	пец	nr 9	90	ДСЧ	200		9	95	11011	
				03												
AAC	AAG	TTT	GAA	GCG	CTG	ACA	GTT	GTG	ATC	CAG	CAC	CTC	CTG	TCT	GAG	513
Asn	Lys	Phe	Glu	Ala	Leu	Thr	Val	Val	Ile	Gln	His	Leu	Leu	Ser	Glu	
	=		100					105					110			
									_							
CGG	GAG	GAA	GCA	CTG	AAG	CAA	CAC	AAA	ACC	CTC	TCT	CAA	GAA	CTT	GTC	561
Arg	Glu		Ala	Leu	Lys	Gln		Lys	Thr	Leu	Ser	125	GIU	Leu	var	
		115					120					125				
AGC	CTC	ccc	GGA	GAG	СТД	GTT	GCT	GCT	TCA	AGC	GCC	TGT	GAG	AAG	CTA	609
Ser	Leu	Ara	Gly	Glu	Leu	Val	Ala	Ala	Ser	Ser	Ala	Cys	Glu	Lys	Leu	
	130	5	1			135	-	-			140	-		-		
GAA	AAG	GCT	AGG	GCT	GAC	TTA	CAG	ACA	GCG	TAT	CAA	GAA	TTT	GTC	CAG	657
Glu	Lys	Ala	Arg	Ala	Asp	Leu	Gln	Thr	Ala		Gln	Glu	Phe	Val		
145					150					155					160	

									,							
						CAG Gln										705
						GCA Ala										753
						TAT Tyr										801
						GAG Glu 215										849
CAC His 225	TCG Ser	GAG Glu	AAG Lys	GTG Val	GAA Glu 230	TTG Leu	CTG Leu	AAG Lys	AAG Lys	ACC Thr 235	TAT Tyr	GAA Glu	ACC Thr	TCC Ser	CTT Leu 240	897
TCA Ser	GAA Glu	ATC Ile	AAG Lys	AAG Lys 245	AGC Ser	CAT His	GAG Glu	ATG Met	GAG Glu 250	AAG Lys	AAG Lys	TCA Ser	CTG Leu	GAG Glu 255	GAT Asp	945
CTG Leu	CTT Leu	AAT Asn	GAG Glu 260	AAG Lys	CAG Gln	GAA Glu	TCG Ser	CTG Leu 265	GAG Glu	AAA Lys	CAA Gln	ATC Ile	AAT Asn 270	GAT Asp	CTG Leu	993
AAG Lys	AGT Ser	GAA Glu 275	AAC Asn	GAT Asp	GCT Ala	TTA Leu	AAC Asn 280	GAA Glu	AGG Arg	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser 285	GAG Glu	GAG Glu	CAA Gln	1041
AAG Lys	CAA Gln 290	CTG Leu	TCA Ser	AGA Arg	GAG Glu	AAG Lys 295	GCG Ala	AAT Asn	TCC Ser	AAA Lys	AAC Asn 300	CCT Pro	CAG Gln	GTC Val	ATG Met	1089
TAT Tyr 305	CTG Leu	GAG Glu	CAA Gln	GAA Glu	CTA Leu 310	GAA Glu	AGC Ser	CTG Leu	AAG Lys	GCT Ala 315	GTG Val	TTA Leu	GAG Glu	ATC Ile	AAG Lys 320	1137
AAT Asn	GAG Glu	AAG Lys	CTG Leu	CAC His 325	CAG Gln	CAG Gln	GAC Asp	ATG Met	AAG Lys 330	CTA Leu	ATG Met	AAG Lys	ATG Met	GAA Glu 335	AAG Lys	1185
CTG Leu	GTG Val	GAC Asp	AAT Asn 340	AAC Asn	ACA Thr	GCA Ala	TTG Leu	GTT Val 345	GAC Asp	AAG Lys	CTG Leu	AAG Lys	CGA Arg 350	TTC Phe	CAG Gln	1233
CAG Gln	GAA Glu	AAC Asn 355	GAG Glu	GAG Glu	TTA Leu	AAA Lys	GCT Ala 360	CGC Arg	ATG Met	GAC Asp	AAA Lys	CAC His 365	ATG Met	GCA Ala	ATT Ile	1281
TCA Ser	AGG Arg 370	CAA Gln	CTT Leu	TCC Ser	ACC Thr	GAG Glu 375	CAG Gln	GCC Ala	GCG Ala	CTG Leu	CAA Gln 380	GAG Glu	TCC Ser	CTT Leu	GAG Glu	1329

4

AAG Lys 385	GAG Glu	TCA Ser	AAG Lys	GTC Val	AAC Asn 390	AAG Lys	AGA Arg	CTG Leu	TCC Ser	ATG Met 395	GAG Glu	AAC Asn	GAG Glu	GAA Glu	CTT Leu 400	1377
CTG Leu	TGG Trp	AAA Lys	CTG Leu	CAC His 405	AAC Asn	GGA Gly	GAC Asp	CTG Leu	TGC Cys 410	AGC Ser	CCC Pro	AAG Lys	AGA Arg	TCC Ser 415	CCC Pro	1425
ACC Thr	TCC Ser	TCG Ser	GCC Ala 420	ATC Ile	CCT Pro	TTC Phe	CAG Gln	TCC Ser 425	CCC Pro	AGG Arg	AAT Asn	TCT Ser	GGT Gly 430	TCC Ser	TTC Phe	1473
						CCC Pro			CGGC	CTTC	rga 1	ACGCI	AGGA	ЗA		1520
CTCT	'CTG#	AAG (GCAC'	rgago	FT G	CGCT	CTGC	C AGO	EACTO	ACC	CTC	CAT	GG 1	AACTO	CGAGTT	1580
GCTG	CGTT	TAG (CTCT	CTGG	AA TI	ATCC	CAGO	ATA	ATCGO	GAG	AGC	AGCC	ECC 1	AACC	STATCA	1640
GCTA	CGT	ACG 1	AATA	GAGA	C TO	CAA	TAGA	A GAC	TTT	CAAC	TTG	STCC	AAA A	AGCC	CCTCC	1700
AAAA	ACAC	AT :	rrcg	GAACT	rg Ai	AGTGO	ACAT	r AGI	TGC	ACAA	AGC/	ACTT	ACG (BAAC	GAGGGA	1760
ACCI	TGTI	CT :	rtgc(CTTC	OT TO	CACCI	raago	C ATA	AGGCT	TTTC	CAG					1803
(2)	INFO	ORMA'	rions	s pot	JR L	A SEÇ	Q ID	NO:	2:							

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 440 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Leu Leu Ser Pro Lys Phe Ser Leu Ser Thr Ile His Val Arg Leu
1 5 10 15

Thr Ala Lys Gly Leu Leu Arg Asn Leu Arg Leu Pro Ser Gly Leu Arg
20 25 30

Lys Asn Thr Val Ile Phe His Thr Val Glu Lys Gly Arg Gln Lys Asn 35 40 45

Pro Arg Ser Leu Cys Ile Gln Thr Gln Thr Ala Pro Asp Val Leu Ser

Ser Glu Arg Thr Leu Glu Leu Ala Gln Tyr Lys Thr Lys Cys Glu Ser 65 70 75 80

Gln Ser Gly Phe Ile Leu His Leu Arg Gln Leu Leu Ser Arg Gly Asn 85 90 95

Asn	Lys	Phe	Glu 100	Ala	Leu	Thr	Val	Val 105	Ile	Gln	His	Leu	Leu 110	Ser	Glu
Arg	Glu	Glu 115	Ala	Leu	Lys	Gln	His 120	Lys	Thr	Leu	Ser	Gln 125	Glu	Leu	Val
Ser	Leu 130	Arg	Gly	Glu	Leu	Val 135	Ala	Ala	Ser	Ser	Ala 140	Cys	Glu	Lys	Leu
Glu 145	Lys	Ala	Arg	Ala	Asp 150	Leu	Gln	Thr	Ala	Tyr 155	Gln	Glu	Phe	Val	Gln 160
				165					170					Asn 175	
Leu	Lys	Asp	Leu 180	Tyr	Thr	Ala	Glu	Cys 185	Glu	Lys	Leu	Gln	Ser 190	Ile	Tyr
Ile	Glu	Glu 195	Ala	Glu	Lys	Tyr	Lys 200	Thr	Gln	Leu	Gln	Glu 205	Gln	Phe	Asp
Asn	Leu 210	Asn	Ala	Ala	His	Glu 215	Thr	Thr	Lys	Leu	Glu 220	Ile	Glu	Ala	Ser
His 225	Ser	Glu	Lys	Val	Glu 230	Leu	Leu	Lys	Lys	Thr 235	Tyr	Glu	Thr	Ser	Leu 240
Ser	Glu	Ile	Lys	Lys 245	Ser	His	Glu	Met	Glu 250	Lys	Lys	Ser	Leu	Glu 255	Asp
Leu	Leu	Asn	Glu 260	Lys	Gln	Glu	Ser	Leu 265	Glu	Lys	Gln	Ile	Asn 270	Asp	Leu
Lys	Ser	Glu 275	Asn	Asp	Ala	Leu	Asn 280	Glu	Arg	Leu	Lys	Ser 285	Glu	Glu	Gln
Lys	Gln 290	Leu	Ser	Arg	Glu	Lys 295	Ala	Asn	Ser	Lys	Asn 300	Pro	Gln	Val	Met
Tyr 305	Leu	Glu	Gln	Glu	Leu 310	Glu	Ser	Leu	Lys	Ala 315	Val	Leu	Glu	Ile	Lys 320
Asn	Glu	Lys	Leu	His 325	Gln	Gln	Asp	Met	Lys 330	Leu	Met	Lys	Met	Glu 335	Lys
Leu	Val	Asp	Asn 340	Asn	Tḥr	Ala	Leu	Val 345	Asp	Lys	Leu	Lys	Arg 350	Phe	Gln
Gln	Glu	Asn 355	Glu	Glu	Leu	Lys	Ala 360	Arg	Met	Asp	Lys	His 365	Met	Ala	Ile
Ser	Arg 370	Gln	Leu	Ser	Thr	Glu 375	Gln	Ala	Ala	Leu	Gln 380	Glu	Ser	Leu	Glu

6

Lys Glu Ser Lys Val Asn Lys Arg Leu Ser Met Glu Asn Glu Glu Leu 385 390 395 400

Leu Trp Lys Leu His Asn Gly Asp Leu Cys Ser Pro Lys Arg Ser Pro 405 410 415

Thr Ser Ser Ala Ile Pro Phe Gln Ser Pro Arg Asn Ser Gly Ser Phe 420 425 430

Ser Ser Pro Ser Ile Ser Pro Arg * 435 440

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1323 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT:1..1322

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

														CGC Arg	CTA Leu	48
ACC Thr	GCC Ala	AAA Lys	GGA Gly	CTG Leu	CTT Leu	CGA Arg	AAC Asn	CTC Leu	CGG Arg	CTT Leu	CCT Pro	TCG Ser	GGG. Gly	CTC Leu	AGG Arg	96
														AAG Lys		144
														CTG Leu		192
														GAA Glu		240
														GGT Gly		288
														TCT Ser		336
														CTT Leu		384

															CTC Leu	
480	CAG	GTC	TTT	GÄA	CAA	TAT	GCG	ACA	CAG	TTA	GAC	GCT	AGG	GCT	AAG	GAA
	Gln	Val	Phe	Glu	Gln	Tyr	Ala	Thr	Gln	Leu	Asp	Ala	Arg	Ala	Lys	Glu
528															CTA Leu	
576															AAG	_
															Lys	
624															GAG Glu	
672	AGC Ser	GCT Ala	GAA Glu	ATT	GAG Glu	CTT Leu	AAG Lys	ACT Thr	ACC Thr	GAG Glu	CAT His	GCC Ala	GCC Ala	AAC Asn	TTA Leu	AAC Asn
720															TCG	
	Leu	Ser	Thr	Glu	Tyr	Thr	Lys	Lys	Leu	Leu	Glu	Val	Lys	Glu	Ser	His
768															GAA Glu	
816	CTG Leu	GAT Asp	AAT Asn	ATC Ile	CAA Gln	AAA Lys	GAG Glu	CTG Leu	TCG Ser	GAA Glu	CAG Gln	AAG Lys	GAG Glu	AAT Asn	CTT Leu	CTG Leu
864	CAA	GAG	GAG	TCA	AAA	TTG	AGG	GAA	AAC	מידים	_С СТ	CAT	ממ	CDD	acт	מממ
	Gln	Glu	Glu	Ser	Lys	Leu	Arg	Glu	Asn	Leu	Ala	Asp	Asn	Glu	Ser	Lys
912	ATG	GTC	CAG	CCT	AAC	AAA	TCC	AAT	GCG	AAG	GAG	AGA	TCA	CTG	CAA	AAG
															Gln	
960	AAG Lvs	ATC Ile	GAG Glu	TTA Leu	GTG Val	GCT Ala	AAG Lvs	CTG	AGC	GAA	CTA	GAA	CAA	GAG	CTG Leu	TAT
1000																_
1008	Lys	GAA	Met	Lys	Met	Leu	AAG Lys	ATG Met	GAC Asp	CAG Gln	CAG Gln	CAC His	CTG Leu	AAG Lys	GAG Glu	AAT Asn
1056															GTG	
	Gln	Phe	Arg	Lys	Leu	Lys	Asp	Val	Leu	Ala	Thr	Asn	Asn	Asp	Val	Leu
1104	ATT	GCA	ATG	CAC	AAA	GAC	ATG	CGC	GCT	AAA	TTA	GAG	GAG	AAC	GAA	CAG
	TTE	Ala	Met	His	Lys	Asp	Met	Arg	Ala	Lys	Leu	Glu	Glu	Asn	Glu	Gln
1152	GAG Glu	CTT Leu	TCC Ser	GAG Glu	CAA Gln	CTG Leu	GCG Ala	GCC Ala	CAG	GAG	ACC	TCC	CTT	CAA	AGG Arg	TCA
1200																
1200	Leu	GAA Glu	GAG Glu	AAC Asn	GAG Glu	ATG Met	TCC Ser	CTG Leu	AGA Arg	AAG Lys	AAC Asn	GTC Val	AAG Lys	TCA Ser	GAG Glu	AAG Lys
1248															TGG	
	Pro	Ser	Arg	Lys	Pro	Ser	Cys	Leu	Asp	Gly	Asn	His	Leu	Lys	Trp	Leu

8

ACC TCC TCG GCC ATC CCT TTC CAG TCC CCC AGG AAT TCT GGT TCC TTC

Thr Ser Ser Ala Ile Pro Phe Gln Ser Pro Arg Asn Ser Gly Ser Phe

TCC AGC CCC AGC ATC TCA CCC AGA TG A

Ser Ser Pro Ser Ile Ser Pro Arg

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 440 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Leu Leu Ser Pro Lys Phe Ser Leu Ser Thr Ile His Val Arg Leu
1 5 10 15

Thr Ala Lys Gly Leu Leu Arg Asn Leu Arg Leu Pro Ser Gly Leu Arg
20 25 30

Lys Asn Thr Val Ile Phe His Thr Val Glu Lys Gly Arg Gln Lys Asn 35 40 45

Pro Arg Ser Leu Cys Ile Gln Thr Gln Thr Ala Pro Asp Val Leu Ser 50 55 60

Ser Glu Arg Thr Leu Glu Leu Ala Gln Tyr Lys Thr Lys Cys Glu Ser 65 70 75 80

Gln Ser Gly Phe Ile Leu His Leu Arg Gln Leu Leu Ser Arg Gly Asn 85 90 95

Asn Lys Phe Glu Ala Leu Thr Val Val Ile Gln His Leu Leu Ser Glu 100 105 110

Arg Glu Glu Ala Leu Lys Gln His Lys Thr Leu Ser Gln Glu Leu Val

Ser Leu Arg Gly Glu Leu Val Ala Ala Ser Ser Ala Cys Glu Lys Leu 130 135 140

Glu Lys Ala Arg Ala Asp Leu Gln Thr Ala Tyr Gln Glu Phe Val Gln 145 150 155 160

Lys Leu Asn Gln Gln His Gln Thr Asp Arg Thr Glu Leu Glu Asn Arg 165 170 175

Leu Lys Asp Leu Tyr Thr Ala Glu Cys Glu Lys Leu Gln Ser Ile Tyr 180 185 190

Ile Glu Glu Ala Glu Lys Tyr Lys Thr Gln Leu Gln Glu Gln Phe Asp 195 200 205

Asn	Leu 210	Asn	Ala	Ala	His	Glu 215	Thr	Thr	Lys	Leu	Glu 220	Ile	Glu	Ala	Ser
His 225	Ser	Glu	Lys	Val	Glu 230	Leu	Leu	Lys	Lys	Thr 235	Tyr	Glu	Thr	Ser	Leu 240
Ser	Glu	Ile	Lys	Lys 245	Ser	His	Glu	Met	Glu 250	Lys	Lys	Ser	Leu	Glu 255	Asp
Leu	Leu	Asn	Glu 260	Lys	Gln	Glu	Ser	Leu 265	Glu	Lys	Gln	Ile	Asn 270	Asp	Leu
Lys	Ser	Glu 275	Asn	Asp	Ala	Leu	Asn 280	Glu	Arg	Leu	Lys	Ser 285	Glu	Glu	Gln
Lys	Gln 290	Leu	Ser	Arg	Glu	Lys 295	Ala	Asn	Ser	Lys	Asn 300	Pro	Gln	Val	Met
Tyr 305	Leu	Glu	Gln	Glu	Leu 310	Glu	Ser	Leu	Lys	Ala 315	Val	Leu	Glu	Ile	Lys 320
Asn	Glu	Lys	Leu	His 325	Gln	Gln	Asp	Met	Lys 330	Leu	Met	Lys	Met	Glu 335	Lys
Leu	Val	Asp	Asn 340	Asn	Thr	Ala	Leu	Val 345	Asp	Lys	Leu	Lys	Arg 350	Phe	Gln
Gln	Glu	Asn 355	Glu	Glu	Leu	Lys	Ala 360	Arg	Met	Asp	Lys	His 365	Met	Ala	Ile
Ser	Arg 370	Gln	Leu	Ser	Thr	Glu 375	Gln	Ala	Ala	Leu	Gln 380	Glu	Ser	Leu	Glu
Lys 385	Glu	Ser	Lys	Val	Asn 390	Lys	Arg	Leu	Ser	Met 395	Glu	Asn	Glu	Glu	Leu 400
Leu	Trp	Lys	Leu	His 405	Asn	Gly	Asp	Leu	Cys 410	Ser	Pro	Lys	Arg	Ser 415	Pro
Thr	Ser	Ser	Ala 420	Ile	Pro	Phe	Gln	Ser 425	Pro	Arg	Asn	Ser	Gly 430	Ser	Ph∈
Ser	Ser	Pro	Ser	Ile	Ser	Pro	Arg								

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 354 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC

10

ĺ	'ixl	CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT:1..354
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

CAT	CAG	ACA	GAC	CGG	ACG	GAA	CTG	GAG	AAC	CGG	CTG	AAG	GAC	TTA	TAC	48
His	Gln	Thr	Asp	Arg	Thr	Glu	Leu	Glu	Asn	Arg	Leu	Lys	Asp	Leu	Tyr	
					AAG Lys											96
AAA	TAT	AAA	ACT	CAA	CTG	CAA	GAG	CAG	TTT	GAC	AAC	TTA	AAC	GCC	GCC	144
Lys	Tyr	Lys	Thr	Gln	Leu	Gln	Glu	Gln	Phe	Asp	Asn	Leu	Asn	Ala	Ala	
CAT	GAG	ACC	ACT	AAG	CTT	GAG	ATT	GAA	GCT	AGC	CAC	TCG	GAG	AAG	GTG	192
His	Glu	Thr	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Glu	Ala	Ser	His	Ser	Glu	Lys	Val	
GAA	TTG	CTG	AAG	AAG	ACC	TAT	GAA	ACC	TCC	CTT	TCA	GAA	ATC	AAG	AAG	240
Glu	Leu	Leu	Lys	Lys	Thr	Tyr	Glu	Thr	Ser	Leu	Ser	Glu	Ile	Lys	Lys	
AGC	CAT	GAG	ATG	GAG	AAG	AAG	TCA	CTG	GAG	GAT	CTG	CTT	AAT	GAG	AAG	288
Ser	His	Glu	Met	Glu	Lys	Lys	Ser	Leu	Glu	Asp	Leu	Leu	Asn	Glu	Lys	
CAG	GAA	TCG	CTG	GAG	AAA	CAA	ATC	AAT	GAT	CTG	AAG	AGT	GAA	AAC	GAT	336
Gln	Glu	Ser	Leu	Glu	Lys	Gln	Ile	Asn	Asp	Leu	Lys	Ser	Glu	Asn	Asp	
				AGG Arg												354

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 118 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

His Gln Thr Asp Arg Thr Glu Leu Glu Asn Arg Leu Lys Asp Leu Tyr
1 5 10 15

Thr Ala Glu Cys Glu Lys Leu Gln Ser Ile Tyr Ile Glu Glu Ala Glu 20 25 30

Lys Tyr Lys Thr Gln Leu Gln Glu Gln Phe Asp Asn Leu Asn Ala Ala 35 40 45

His Glu Thr Thr Lys Leu Glu Ile Glu Ala Ser His Ser Glu Lys Val
50 60

ΙI

Glu	Leu	Leu	Lys	Lys	Thr	Tyr	Glu	Thr	Ser	Leu	Ser	Glu	Ile	Lys	Lys
65			•	-	70					.75					80

Ser His Glu Met Glu Lys Lys Ser Leu Glu Asp Leu Leu Asn Glu Lys 85 90 95

Gln Glu Ser Leu Glu Lys Gln Ile Asn Asp Leu Lys Ser Glu Asn Asp 100 105 110

Ala Leu Asn Glu Arg Leu 115

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 3742 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: 293..1600

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

CAGTGTGATG TGGTTCAGAG GCAGCTTCTA GACCTGCAGG AGGGAGATTG TATTCAGAGG	60
AAGAGCATCA TTTTGGCAAC ATCTGAAAGT GAAAACGGAA GCCAGAAACA CTTGGCCAGC	120
CCTGGGGGAT TTTTTTCTTC TATGCCTCTG TGGTGGAATG ACATTTGCTG TGTAGGCATC	180
TTTCCTCTGA CTGTATTTCT TGGCCTTGAA GAGTACTGAG TTTAAAAAGA CAGTATGTGA	240
CAGTCCATGG AAATTGCCTC TTCTGTGAAA TCTCGCCACC TGCTCCGAAG AC ATG Met	295
TTG TTG TCT CCC AAA TTC TCC TTA TCC ACC ATT CAC ATA CGA CTG ACG Leu Leu Ser Pro Lys Phe Ser Leu Ser Thr Ile His Ile Arg Leu Thr	343
GCC AAA GGA TTG CTT CGA AAC CTT CGA CTT CCT TCA GGG TTT AGG AGA Ala Lys Gly Leu Leu Arg Asn Leu Arg Leu Pro Ser Gly Phe Arg Arg	391
AGC ACT GTT GTT TTC CAC ACA GTT GAA AAG AGC AGG CAA AAG AAT CCT Ser Thr Val Val Phe His Thr Val Glu Lys Ser Arg Gln Lys Asn Pro	439
CGA AGC TTA TGT ATC CAG CCA CAG ACA GCT CCC GAT GCG CTG CCC CCT Arg Ser Leu Cys Ile Gln Pro Gln Thr Ala Pro Asp Ala Leu Pro Pro	487
GAG AAA ACA CTT GAA TTG ACG CAA TAT AAA ACA AAA TGT GAA AAC CAA Glu Lys Thr Leu Glu Leu Thr Gln Tyr Lys Thr Lys Cys Glu Asn Gln	535

				CTG												583
Ser	Gly	Phe	Ile	Leu	Gln	Leu	Lys	Gln	Leu	Leu	Ala	Cys	Gly	Asn	Thr	
AAG	ጥጥጥ	GAG	GCA	TTG	ACA	GTT	GTG	ATT	CAG	CAC	CTG	CTG	TCT	GAG	CGG	631
				Leu												
_																
				AAA												679
Glu	G1u	Ala	Leu	Lys	GIN	HIS	гÀг	inr	Leu	ser	GIII	GIU	Leu	vai	ASII	
CTC	CGG	GGA	GAG	CTA	GTC	ACT	GCT	TCA	ACC	ACC	TGT	GAG	AAA	TTA	GAA	727
				Leu												
	000	100	220	GAG	mm »	<i>-</i> 733	202	cmc	ייזי מייזי	CAA	CCA	ششات	GTC	CAG	CNG	775
				Glu												,,,
-																
				AAA												823
His	Gln	Ala	Glu	Lys	Thr	Glu	Arg	Glu	Asn	Arg	Leu	Lys	Glu	Phe	Tyr	
ACC	AGG	GAG	TAT	GAA	AAG	CTT	CGG	GAC	ACT	TAC	ATT	GAA	GAA	GCA	GAG	871
				Glu												
								~~~		a.a.	336			966	G N TT	01.0
				CAA Gln												919
цуs	ıyı	цуѕ	Mec	Gin	Leu	GIII	Gra	0.1.11	1110	пор						
GAA	ACC	TCT	AAG	TTG	GAA	ATT	GAA	GCT	AGC	CAC	TCA	GAG	AAA	CTT	GAA	967
Glu	Thr	Ser	Lys	Leu	Glu	Ile	Glu	Ala	Ser	His	Ser	Glu	Lys	Leu	Glu	
ተጥር	СТД	AAG	מממ	GCC	тат	GAA	GCC	TCC	СТТ	TCA	GAA	ATT	AAG	AAA	GGC	1015
Leu	Leu	Lys	Lys	Ala	Tyr	Glu	Ala	Ser	Leu	Ser	Glu	Ile	Lys	Lys	Gly	
CAT	GAA	ATA	GAA	AAG	AAA	TCG	CTT	GAA	GAT	TTA	CTT	TCT	GAG	AAG	CAG	1063
HIS	GIU	IIE	GIU	Lys	гÀг	ser	Leu	GIU	ASP	Leu	Leu	Ser	Giu	пуз	GIII	
GAA	TCG	CTA	GAG	AAG	CAA	ATC	AAT	GAT	CTG	AAG	AGT	GAA	AAT	GAT	GCT	1111
Glu	Ser	Leu	Glu	Lys	Gln	Ile	Asn	Asp	Leu	Lys	Ser	Glu	Asn	Asp	Ala	
mm »	7. T. 177	C2 2	***	TTG	***	mc x	GD D	GNA	CAA	מממ	AGA	AGA	GCA	AGA	CAA	1159
Leu	Asn	GAA	LVS	Leu	Lvs	Ser	Glu	Glu	Gln	Lys	Arg	Arg	Ala	Arg	Glu	1
AAA	GCA	AAT	TTG	AAA	AAT	CCT	CAG	ATC	ATG	TAT	CTA	GAA	CAG	GAG	TTA	1207
Lys	Ala	Asn	Leu	Lys	Asn	Pro	GIn	lle	Met	Tyr	Leu	GIU	GIN	GIU	Leu	
GAA	AGC	CTG	AAA	GCT	GTG	TTA	GAG	ATC	AAG	AAT	GAG	AAA	CTG	CAT	CAA	1255
Glu	Ser	Leu	Lys	Ala	Val	Leu	Glu	Ile	Lys	Asn	Glu	Lys	Leu	His	Gln	
							> ma	a a c	222	CID CI	ame.	C 2 C	220	220	7.07	1303
CAG	GAC	ATC	AAG	TTA Leu	ATG	LVS	Met	GAG	LVS	Leu	Val	Asp	Asn	Asn	Thr	1303
3111	rah	**6	шуз	Leu	1-1-1-1	-175			~, 3							
GCA	TTG	GTT	GAC	AAA	TTG	AAG	CGT	TTC	CAG	CAG	GAG	AAT	GAA	GAA	TTG	1351
Ala	Leu	Val	Asp	Lys	Leu	Lys	Arg	Phe	Gln	Gln	Glu	Asn	Glu	Glu	Leu	
444	ССТ	CGG	ልጥር	GAC	DAG.	CAC	ATG	GCA	ATC	TCA	AGG	CAG	СТТ	TCC	ACG	1399
Lys	Ala	Arg	Met	Asp	Lys	His	Met	Ala	Ile	Ser	Arg	Gln	Leu	Ser	Thr	

GAG CAG GCT GTT CTG CAA GAG TCG CTG GAG AAG Glu Gln Ala Val Leu Gln Glu Ser Leu Glu Lys	GAG TCG AAA GTC AAC Glu Ser Lys Val Asn	1447
AAG CGA CTC TCT ATG GAA AAC GAG GAG CTT CTG Lys Arg Leu Ser Met Glu Asn Glu Glu Leu Leu	TGG AAA CTG CAC AAT Trp Lys Leu His Asn	1495
GGG GAC CTG TGT AGC CCC AAG AGA TCC CCC ACA	TCC TCC GCC ATC CCT Ser Ser Ala Ile Pro	1543
TTG CAG TCA CCA AGG AAT TCG GGC TCC TTC CCT Leu Gln Ser Pro Arg Asn Ser Gly Ser Phe Pro	AGC CCC AGC ATT TCA Ser Pro Ser Ile Ser	1591
CCC AGA TGA CACGTCCCCA AAGTCCACAG ACTCTCTGAA Pro Arg *	AGCATTTTGA	1640
TGCAGGTCTG CAGGACTGAC CCCAAGGAGG AACGTGGGCA	CAAGAGGTAT ATCAGCACAC	1700
GTGTGATCAC CGTAGGTAAC TGGAGCGTCA CCACCGGCGG	AATCGAGCTT CTGAGACTGG	1760
AAGTCTGGAG GAAGACTTTT GCCTCCGTCC AAAAGATTCC	тссаалала даттталала	1820
AAGATTTCGG CATCGACACG GACGTTGTTG CACAAAGCAC	TTAAAGAACG AGAGCATCTT	1880
GTTCATTGCC TTTTTCACCT AAGCATAAGG GGAAAAACTC	TCAGGGCCCT ATTAAGATTT	1940
ATAACCTTTG TAATGTTCTT CACCACAGAC ACCTTCTTGT	GAGTTTTCAG TCTGACTGTG	2000
GGGGTGGGGG GTGTGAATGA AATGGATGTC ACAGAGTGTC	ATGTGTCTGA TGCAGCCTCC	2060
TCTGCTGTGT ATTAAATGTC AAAATCTGAA TATATCTGGA	TATGTACTAA TCAAATAATA	2120
ATCAATCAAT CAGCATATAC ATTTCAGCCA AAGCCATAGA	AGAAAAAGCA ATAGTTGCTT	2180
GAATTATGAT CATCTACCAC CAACTCTGCT CAGCCCTGTA	ACAGGGTAGG GAGAGGGTAT	2240
AACAGGAAGA GCTTTGACTT GTCCCTGTCT ATACATTCTC	TGTATCTTTT GGGGGTAACT	2300
TCTTGGCAGT TTTTCAGTGT TCAGCCATGT CAGTTGAAAC	TAGATTTTTC TGTAGATTTT	2360
TTACTTACCC ATGTGAGCCT AACACTATCC TGTAATTCAT	TTTCTCAGGC TATGTGTAAA	2420
TGTAGAACCC TAATTTTTCT ATAAAAAAC AAACTAACTA	ACTGTGTAAA GAAAGAAAAA	2480
GGGAAGTACC AATGGGTTTT TCCACCTTAT TTTTACCTTT	GATCTACCCT TGCAGATTTA	2540
ACCTGTCTTC TTCCCTCCCA TTATTCTCAT TTTCCTTTTA	CCTTTCTCCA CCATCCAGAG	2600
CCACAAAAGC AAACCTTCTA CCTCCTACCT ACTTTTCTCT	GGGACAAGGA TAAAGGAATA	2660
TGATTTTCCA GAGCCCCAGA GCCAGCTCAT CTTCCAGGTG	CTGAAACCAC TTTCCAAATA	2720
AACTAAAGCC TGGATTTGAT ATTACAAATT TTGGGAAATC	TTAGAATAAA GAACGAGAAC	2780
AAGGAAGTCA TTGGCTAGTA TAATTAAGAA AGGTAGGATT	CAGTGCTTAC CGATGATGCA	2840

14

GTACTTGATA	GAAGAAAACA	GTCTGGGAGG	ATAGCGCTCA	TTTTTCAGTT	ACCCTTTAAG	2900
GAGTCCCTTT	GTCTTTGGGA	AAGTAGCAGA	ATGGTCCGCT	TCTTTCCCAT	GAGTGGAAAA	2960
TGTGGCTTGT	CCAACTCTCC	TCCAGGTTGC	ATTTCAGTTT	CTTTCCAAAA	CTTATTACCT	3020
CCCCTAATCC	TGAGACTTTG	GAAAAGGTGG	AAGGAAGAAC	TGTTGCTTTA	TCTCCCCCTC	3080
CCTGCATGTG	TCAACATTGT	GATGTCAGTA	TTTACTAATC	TACATTCAGT	GGCTGTACAA	3140
ATAACAGCTG	TAGTAAGAAG	AGATTCAGGA	TGCTAGAGGT	GAATATTTGG	GTCATTTACA	3200
TGTACACTAC	ATAGCAAGTT	GATACTCATG	TTGCATGTTC	TTTTAAATTA	GTGATTTTGT	3260
GTCTTAAGTC	TTTAACTTCC	AATACTTCAT	CATGTATGTA	ACCTTCCATG	TTTGCTTCTG	3320
ATAAATGGAA	ATGTAGGTTC	ACTGCCACTT	CATGAGATAT	CTCTGCTCAC	GCTTCCAAGT	3380
TGTTCTCAAT	GACATTAGCC	AAAGTTGGGT	TTGCCATTCA	TCCCCTAGGC	ATGGTAAATC	3440
TTGTGTTGTT	CCCTGCTGTC	CTCCGTATTA	CGTGACCGGC	AAATAAATCT	CATAGCAGTT	3500
AATATAAAAC	ATCTTTGGAG	GATGGGAGAG	AACAGGAGGG	AAGATGGGAA	ACAAAATAGA	3560
GAATTCTTAA	GATTTTGTTT	AAACCAAATG	TTTCATGTAG	AATGCAAAAT	GTTGGCACGT	3620
CAAAAATATG	AATGTGTAGA	CAACTGTAGT	TGTGCTCAGT	TTGTAGTGAT	GGGAAGTGTA	3680
TTTTACTCTG	ATCAAATAAA	TAATGCTGGA	ATACTCAAAA	AAAAAAAA	AAAAAAAA	3740
AA						3742

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 435 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

Met Leu Leu Ser Pro Lys Phe Ser Leu Ser Thr Ile His Ile Arg Leu
1 5 10 15

Thr Ala Lys Gly Leu Leu Arg Asn Leu Arg Leu Pro Ser Gly Phe Arg 20 25 30

Arg Ser Thr Val Val Phe His Thr Val Glu Lys Ser Arg Gln Lys Asn 35 40 45

Pro Arg Ser Leu Cys Ile Gln Pro Gln Thr Ala Pro Asp Ala Leu Pro 50 55 60

Pro 65	Glu	Lys	Thr	Leu	Glu 70	Leu	Thr	Gln	Tyr	Lys 75	Thr	Lys	Cys	Glu	Asn 80
Gln	Ser	Gly	Phe	Ile 85	Leu	Gln	Leu	Lys	Gln 90	Leu	Leu	Ala	Cys	Gly 95	Asn
Thr	Lys	Phe	Glu 100	Ala	Leu	Thr	Val	Val 105	Ile	Gln	His	Leu	Leu 110	Ser	Glu
Arg	Glu	Glu 115	Ala	Leu	Lys	Gln	His 120	Lys	Thr	Leu	Ser	Gln 125	Glu	Leu	Val
Asn	Leu 130	Arg	Gly	Glu	Leu	Val 135	Thr	Ala	Ser	Thr	Thr 140	Cys	Glu	Lys	Leu
Glu 145	Lys	Ala	Arg	Asn	Glu 150	Leu	Gln	Thr	Val	Tyr 155	Glu	Ala	Phe	Val	Gln 160
Gln	His	Gln	Ala	Glu 165	Lys	Thr	Glu	Arg	Glu 170	Asn	Arg	Leu	Lys	Glu 175	Phe
Tyr	Thr	Arg	Glu 180	Tyr	Glu	Lys	Leu	Arg 185	Asp	Thr	Tyr	Ile	Glu 190	Glu	Ala
Glu	Lys	Tyr 195	Lys	Met	Gln	Leu	Gln 200	Glu	Gln	Phe	Asp	Asn 205	Leu	Asn	Ala
His	Glu 210	Thr	Ser	Lys	Leu	Glu 215	Ile	Glu	Ala	Ser	His 220	Ser	Glu	Lys	Leu
Glu 225	Leu	Leu	Lys	Lys	Ala 230	Tyr	Glu	Ala	Ser	Leu 235	Ser	Glu	Ile	Lys	Lys 240
Gly	His	Glu	Ile	Glu 245	Lys	Lys	Ser	Leu	Glu 250	Asp	Leu	Leu	Ser	Glu 255	Lys
Gln	Glu	Ser	Leu 260	Glu	Lys	Gln	Ile	Asn 265	Asp	Leu	Lys	Ser	Glu 270	Asn	Asp
Ala	Leu	Asn 275	Glu	Lys	Leu	Lys	Ser 280	Glu	Glu	Gln	Lys	Arg 285	Arg	Ala	Arg
Glu	Lys 290	Ala	Asn	Leu	Lys	Asn 295	Pro	Gln	Ile	Met	Tyr 300	Leu	Glu	Gln	Glu
Leu 305	Glu	Ser	Leu	Lys	Ala 310	Val	Leu	Glu	Ile	Lys 315	Asn	Glu	Lys	Leu	His 320
Gln	Gln	Asp	Ile	Lys 325	Leu	Met	ГÀЗ	Met	Glu 330	Lys	Leu	Val	Asp	Asn 335	Asn
Thr	Ala	Leu	Val 340	Asp	Lys	Leu	Lys	Arg 345	Phe	Gln	Gln	Glu	Asn 350	Glu	Glu

16

Leu Lys Ala Arg Met Asp Lys His Met Ala Ile Ser Arg Gln Leu Ser 355 360 365

Thr Glu Gln Ala Val Leu Gln Glu Ser Leu Glu Lys Glu Ser Lys Val 370 380

Asn Lys Arg Leu Ser Met Glu Asn Glu Glu Leu Leu Trp Lys Leu His 385 390 395 400

Asn Gly Asp Leu Cys Ser Pro Lys Arg Ser Pro Thr Ser Ser Ala Ile 405 410 415

Pro Leu Gln Ser Pro Arg Asn Ser Gly Ser Phe Pro Ser Pro Ser Ile 420 425 430

Ser Pro Arg * 435

## (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 1308 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire

## (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

ATGTTGTTGT CTCCCAAATT CTCCTTATCC ACCATTCACA TACGACTGAC GGCCAAAGGA 60 TTGCTTCGAA ACCTTCGACT TCCTTCAGGG TTTAGGAGAA GCACTGTTGT TTTCCACACA 120 GTTGAAAAGA GCAGGCAAAA GAATCCTCGA AGCTTATGTA TCCAGCCACA GACAGCTCCC GATGCGCTGC CCCCTGAGAA AACACTTGAA TTGACGCAAT ATAAAACAAA ATGTGAAAAC 240 CAAAGTGGAT TTATCCTGCA GCTCAAGCAG CTTCTTGCCT GTGGTAATAC CAAGTTTGAG 300 GCATTGACAG TTGTGATTCA GCACCTGCTG TCTGAGCGGG AGGAAGCACT GAAACAACAC 360 AAAACCCTAT CTCAAGAACT TGTTAACCTC CGGGGAGAGC TAGTCACTGC TTCAACCACC 420 TGTGAGAAAT TAGAAAAAGC CAGGAATGAG TTACAAACAG TGTATGAAGC ATTCGTCCAG 480 CAGCACCAGG CTGAAAAAAC AGAACGAGAG AATCGGCTTA AAGAGTTTTA CACCAGGGAG 540 TATGAAAAGC TTCGGGACAC TTACATTGAA GAAGCAGAGA AGTACAAAAT GCAATTGCAA 600 GAGCAGTTTG ACAACTTAAA TGCGCATGAA ACCTCTAAGT TGGAAATTGA AGCTAGCCAC 660 TCAGAGAAAC TTGAATTGCT AAAGAAGGCC TATGAAGCCT CCCTTTCAGA AATTAAGAAA 720

GGCCATGAAA	TAGAAAAGAA	ATCGCTTGAA	GATTTACTTT	CTGAGAAGCA	GGAATCGCTA	780
GAGAAGCAAA	TCAATGATCT	GAAGAGTGAA	AATGATGCTT	TĄAATGAAAA	ATTGAAATCA	840
GAAGAACAAA	AAAGAAGAGC	AAGAGAAAAA	GCAAATTTGA	AAAATCCTCA	GATCATGTAT	900
CTAGAACAGG	AGTTAGAAAG	CCTGAAAGCT	GTGTTAGAGA	TCAAGAATGA	GAAACTGCAT	960
CAACAGGACA	TCAAGTTAAT	GAAAATGGAG	AAACTGGTGG	ACAACAACAC	AGCATTGGTT	1020
GACAAATTGA	AGCGTTTCCA	GCAGGAGAAT	GAAGAATTGA	AAGCTCGGAT	GGACAAGCAC	1080
ATGGCAATCT	CAAGGCAGCT	TTCCACGGAG	CAGGCTGTTC	TGCAAGAGTC	GCTGGAGAAG	1140
GAGTCGAAAG	TCAACAAGCG	ACTCTCTATG	GAAAACGAGG	AGCTTCTGTG	GAAACTGCAC	1200
AATGGGGACC	TGTGTAGCCC	CAAGAGATCC	CCCACATCCT	CCGCCATCCC	TTTGCAGTCA	1260
CCAAGGAATT	CGGGCTCCTT	CCCTAGCCCC	AGCATTTCAC	CCAGATGA		1308

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

## CAAGCGTTCT CTCGGAGGAC A

21

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 33 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
    - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
    - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

CGCGGATCCC AGACAGACCG GACGGAACTG GAG

33

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12:

18

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 34 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

CCGGAATTCA CTACAACCTT TCGTTTAAAG CATC